Mar Albahah Alban da Karata Makabah Mariatan Alban Salah at Makata da Makata da Makata da Makata da Makata Mak

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : C12N 15/00	A2	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/54447 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 28. Oktober 1999 (28.10.99)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE: (22) Internationales Anmeldedatum: 15. April 1999 ((81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC,
(30) Prioritätsdaten: 198 18 619.3 21. April 1998 (21.04.98)	I	Veröffentlicht Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): GEN GESELLSCHAFT FÜR GENOMFORS MBH [DE/DE]; Ihnestrasse 63, D-14195 Berlin (I	CHUN	3
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SPECHT, Thomas	DE/DI	

(54) Title: HUMAN NUCLEIC ACID SEQUENCES OF BLADDER TUMOUR TISSUE

Grabenstrasse 14, D-12209 Berlin (DE). HINZMANN, Bernd [DE/DE]; Parkstrasse 19, D-13127 Berlin (DE). SCHMITT, Armin [DE/DE]; Laubacher Strasse 6/II, D-14197 Berlin (DE). PILARSKY, Christian [DE/DE]; Heinrich-Lange-Strasse 13c, D-01474 Schönfeld (DE). DAHL, Edgar [DE/DE]; Eleonore-Procheska-Strasse 6, D-14480 Potsdam (DE). ROSENTHAL, André [DE/DE];

Koppenplatz 10, D-10115 Berlin (DE).

(54) Bezeichnung: MENSCHLICHE NUKLEINSÄURESEQUENZEN AUS BLASENTUMORGEWEBE

(57) Abstract

The invention relates to human nucleic acid sequences (mRNA, cDNA, genomic sequences) of bladder tumour tissue, coding for genetic products or parts thereof, in addition to the use thereof. The invention also relates to the polypeptides obtained according to said sequences and to the use thereof.

(57) Zusammenfassung

Es werden menschliche Nukleinsäuresequenzen - mRNA, cDNA, genomische Sequenzen - aus Blasentumorgewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren, und deren Verwendung beschrieben. Es werden weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung beschrieben.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL AM AT AU AZ BA BB BC BF BC CC CC CC CC CC DE CC DE EE	Albanien Armenien Osterreich Australien Aserbaidschan Bosnien-Herzegowina Barbados Belgien Burkina Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerun China Kuba Tschechische Republik Deutschland Dänemark	ES FI FR GA GB GC GR HU IE IL IS IT JP KE KG KP LC LI LK LR	Spanien Finnland Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland Istael Island Italien Japan Kenia Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea Republik Korea Resublik Korea Kasachstan St. Lucia Liechtenstein Sri Lanka Liberia	LS LT LU LV MC MD MG MK ML MN MR MW MX NE NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SG	Lesotho Litauen Luxemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali Mongolei Mauretanien Malawi Mexiko Niger Niederlande Norwegen Neuseeland Polen Portugal Rumānien Russische Föderation Sudan Schweden Singapur	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR TT UA UG US VN YU ZW	Slowenien Slowakei Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei Trinidad und Tobago Ukraine Uganda Vereinigte Staaten von Amerika Usbekistan Vietnam Jugoslawien Zimbabwe	
--	---	---	--	---	---	--	--	--

WO 99/54447 PCT/DE99/01170

Menschliche Nukleinsäuresequenzen aus Blasentumorgewebe

Die Erfindung betrifft menschliche Nukleinsäuresequenzen aus Blasentumorgewebe, die für Genprodukte oder Teile davon kodieren, deren funktionale Gene, die mindestens ein biologisch aktives Polypeptid kodieren und deren Verwendung. Die Erfindung betrifft weiterhin die über die Sequenzen erhältlichen Polypeptide und deren Verwendung.

Eine der Hauptkrebstodesursachen ist der Blasentumor, für dessen Bekämpfung neue Therapien notwendig sind. Bisher verwendete Therapien, wie z.B. Chemotherapie, Hormontherapie oder chirugische Entfernung des Tumorgewebes, führen häufig nicht zu einer vollständigen Heilung.

Das Phänomen Krebs geht häufig einher mit der Über- oder Unterexpression gewisser Gene in den entarteten Zellen, wobei noch unklar ist, ob diese veränderten Expressionsraten Ursache oder Folge der malignen Transformation sind. Die Identifikation solcher Gene wäre ein wesentlicher Schritt für die Entwicklung neuer Therapien gegen Krebs. Der spontanen Entstehung von Krebs geht häufig eine Vielzahl von Mutationen voraus. Diese können verschiedenste Auswirkungen auf das Expressionsmuster in dem betroffenen Gewebe haben, wie z.B. Unter- oder Überexpression, aber auch Expression verkürzter Gene. Mehrere solcher Veränderungen durch solche Mutationskaskaden können schließlich zu bösartigen Entartungen führen. Die Komplexität solcher Zusammenhänge erschwert die experimentelle Herangehensweise sehr.

Für die Suche nach Kandidatengenen, d.h. Genen, die im Vergleich zum Tumorgewebe im normalen Gewebe stärker exprimiert werden, wird eine Datenbank verwendet, die aus sogenanten ESTs besteht. ESTs (Expressed Sequence Tags) sind Sequenzen von cDNAs, d.h. revers transkribierten mRNAs, den Molekülen also, die die Expression von Genen widerspiegeln. Die EST-Sequenzen werden für normale und entartete Gewebe ermittelt. Solche Datenbanken werden von verschiedenen Betreibern z.T. kommerziell angeboten. Die ESTs der LifeSeq-Datenbank, die hier verwendet wird, sind in der Regel zwischen 150 und 350 Nukleotide lang. Sie representieren ein für ein bestimmtes Gen unverkennbares Muster, obwohl dieses Gen normalerweise sehr viel länger ist (> 2000 Nukleotide). Durch Vergleich der Expressionsmuster von normalen und Tumorgewebe können ESTs identifiziert werden, die für die Tumorentstehung und -proliferation wichtig sind. Es besteht jedoch folgendes Problem: Da durch unterschiedliche Konstruktionen der cDNA-Bibliotheken die gefundenen EST-Sequenzen zu unterschiedlichen Regionen eines unbekannten Gens gehören können, ergäbe sich in einem solchen Fall ein völlig falsches Verhältnis des Vorkommens dieser ESTs in dem jeweiligen Gewebe. Dieses würde erst bemerkt werden, wenn das vollständige Gen bekannt ist und somit die ESTs dem gleichen Gen zugeordnet werden können.

30

35

Es wurde nun gefunden, daß diese Fehlermöglichkeit verringert werden kann, wenn zuvor sämtliche ESTs aus dem jeweiligen Gewebstyp assembliert werden, bevor die Expressionsmuster miteinander verglichen werden. Es wurden also überlappende ESTs ein und desselben Gens zu längeren Sequenzen zusammengefaßt (s. Fig. 1, Fig. 2a und Fig.3). Durch diese Verlängerung und damit Abdeckung eines wesentlich größeren Genbereichs in jeder der jeweiligen Banken sollte der oben beschriebene Fehler weitgehenst vermieden werden. Da es hierzu keine bestehenden Softwareprodukte gab, wurden Programme für das Assemblieren von genomischen

Abschnitten verwendet, die abgewandelt eingesetzt und durch eigene Programme ergänzt wurden. Ein Flowchart der Assemblierungsprozedur ist in Fig. 2b1 - 2b4 dargestellt.

Es konnten nun die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 gefunden werden, die als Kandidatengene beim Blasentumor eine Rolle spielen.

Von besonderem Interesse sind die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 2, 3, 5-9, 11, 12, 16, 18, 20, 26, 36, 45, 107, 108.

10

30

40

Die Erfindung betrifft somit Nukleinsäure-Sequenzen, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodieren, umfassend

- eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe der a) 15 Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 2, 3, 5-9, 11, 12, 16, 18, 20, 26, 36, 45, 107, 108.
- eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäureb) 20 Sequenzen

oder

eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) c) 25 genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.

Die Erfindung betrifft weiterhin eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID No 2, 3, 5-9, 11, 12, 16, 18, 20, 26, 36, 45, 107, 108 oder eine komplementäre oder allelische Variante davon und die Nukleinsäure-Sequenzen davon, die eine 90%ige bis 95% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweisen.

Die Erfindung betrifft auch die Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108, 35 die im Blasentumorgewebe erhöht exprimiert sind.

Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, umfassend einen Teil der oben genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 hybridisieren.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen weisen im allgemeinen eine Länge von mindestens 50 bis 4500 bp, vorzugsweise eine Länge von mindestens 150 bis 4000 bp, insbesondere eine Länge von 450 bis 3500 bp auf.

Mit den erfindungsgemäßen Teilsequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 können 45 gemäß gängiger Verfahrenspraxis auch Expressionskassetten konstruiert werden, wobei auf der Kassette mindestens eine der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen zusammen mit mindestens einer dem Fachmann allgemein bekannten

Kontroll- oder regulatorischen Sequenz, wie z. B. einem geeigneten Promotor, 50

kombiniert wird. Die erfindungsgemäßen Sequenzen können in sense oder antisense Orientierung eingefügt sein.

In der Literatur sind ist eine große Anzahl von Expressionskassetten bzw. Vektoren und Promotoren bekannt, die verwendet werden können.

Unter Expressionskassetten bzw. Vektoren sind zu verstehen: 1. bakterielle, wie z. B., phagescript, pBs, \$\phi\$X174, pBluescript SK, pBs KS, pNH8a, pNH16a, pNH18a, pNH46a (Stratagene), pTrc99A, pKK223-3, pKK233-3, pDR540, pRIT5 (Pharmacia), 2. eukaryontische, wie z. B. pWLneo, pSV2cat, pOG44, pXT1, pSG (Stratagene), pSVK3, pBPV, pMSG, pSVL (Pharmacia).

Unter Kontroll- oder regulatorischer Sequenz sind geignete Promotoren zu verstehen. Hierbei sind zwei bevorzugte Vektoren der pKK232-8 und der PCM7 Vektor. Im einzelnen sind folgende Promotoren gemeint: lacl, lacZ, T3, T7, gpt, lambda PR, trc, CMV, HSV Thymidin-Kinase, SV40, LTRs aus Retrovirus und Maus Metallothionein-I.

Die auf der Expressionskassette befindlichen DNA-Sequenzen können ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.

Die Expressionskassetten sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Fragmente können zur Herstellung von Vollängen-Genen verwendet werden. Die erhältlichen Gene sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-30 Sequenzen, sowie die aus der Verwendung erhältlichen Gen-Fragmente.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können mit geeigneten Vektoren in Wirtszellen gebracht werden, in denen als heterologer Teil die auf den Nukleinsäure-Fragmenten enthaltene genetischen Information befindet, die exprimiert wird.

Die die Nukleinsäure-Fragmente enthaltenden Wirtszellen sind ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Geeignete Wirtszellen sind z. B. prokaryontische Zellsysteme wie E. coli oder eukaryontische Zellsysteme wie tierische oder humane Zellen oder Hefen.

Die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können in sense oder antisense Form verwendet werden.

Die Herstellung der Polypeptide oder deren Fragment erfolgt durch Kultivierung der Wirtszellen gemäß gängiger Kultivierungsmethoden und anschließender Isolierung und Aufreinigung der Peptide bzw. Fragmente, ebenfalls mittels gängiger Verfahren. Die Erfindung betrifft ferner Nukleinsäure-Sequenzen, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodieren.

WO 99/54447 PCT/DE99/01170

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung Polypeptid-Teilsequenzen, sogenannte ORF (open-reading-frame)-Peptide, gemäß den Sequenzprotokollen Seq. ID No 51-106, 109-114.

- Die Erfindung betrifft ferner die Polypeptid-Sequenzen, die mindestens eine 80%ige Homologie, insbesondere eine 90%ige Homologie zu den erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen der Seq. ID No 51-106, 109-114 aufweisen.
- Die Erfindung betrifft auch Antikörper, die gegen ein Polypeptid oder Fragment davon gerichtet sind, welche von den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 kodiert werden.

Unter Antikörper sind insbesondere monoklonale Antikörper zu verstehen.

Die erfindungsgemäßen Antikörper können u.a. durch ein Phage Display Verfahren identifiziert werden. Auch diese Antikörper sind Gegenstand der Erfindung.

Die erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen können in einem Phage Display Verfahren verwendet werden. Die mit diesem Verfahren identifizierten Polypeptide, die an die erfindungsgemäßen Polypeptid-Teilsequenzen binden, sind auch Gegenstand der Erfindung.

Ebenso können die erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen in einem Phage Display Verfahren verwendet werden.

- Die erfindungsgemäßen Polypeptide der Sequenzen Seq. ID No 51-106, 109-114 können auch als Tool zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden, was ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist.
- Ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden können.
- Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der gefundenen Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No 51-106, 109-114 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung gegen den Blasentumor, bzw. zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung gegen den Blasentumor.
- Die Erfindung betrifft auch Arzneimittel, die mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz Seq. ID No 51-106, 109-114 enthalten.

Die gefundenen erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen können auch genomische oder mRNA-Sequenzen sein.

Die Erfindung betrifft auch genomische Gene, ihre Exon- und Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108, sowie deren Verwendung zusammen mit geeigneten regulativen Elementen, wie geeigneten Promotoren und/ oder Enhancern.

20

10

Mit den erfindungsgemäßen Nukleinsäuren (cDNA-Sequenzen) Seq. ID No 2-50, 107, 108 werden genomische BAC-, PAC- und Cosmid-Bibliotheken gescreent und über komplementäre Basenpaarung (Hybridisierung) spezifisch humane Klone isoliert. Die so isolierten BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden mit Hilfe der Fluoreszenz-in-situ-Hybridisation auf Metaphasenchromosomen hybridisiert und entsprechende Chromosomenabschnitte identifiziert, auf denen die entsprechenden genomischen Gene liegen. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone werden sequenziert, um die entsprechenden genomischen Gene in ihrer vollständigen Struktur (Promotoren, Enhancer, Silencer, Exons und Introns) aufzuklären. BAC-, PAC- und Cosmid-Klone können als eigenständige Moleküle für den Gentransfer eingesetzt werden (s. Fig. 5).

Die Erfindung betrifft auch BAC-, PAC- und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.

Bedeutungen von Fachbegriffen und Abkürzungen

Unter Nukleinsäuren sind in der vollegenden Erfindung zu verstehen: mRNA, partielle cDNA, vollängen cDNA und Nukleinsäuren= genomische Gene (Chromosomen). 5 Open Reading Frame, eine definierte Abfolge von Aminosäuren, ORF = die von der cDNA-Sequenz abgeleitet werden kann. eine Menge von DNA-Sequenzen, die aufgrund sehr großer Ähnlichkeiten zu einer Sequenz zusammengefaßt werden Contig = 10 können (Consensus) ein Contig, der nur eine Sequenz enthält Singleton= Domäne eines Proteins mit einer definierten Sequenz, die eine 15 strukturelle Einheit darstellt und in unterschiedlichen Proteinen Modul = vorkommt wahlweise das Nukleotid A, T, G oder C N = .20 wahlweise eine der 20 natürlich vorkommenden Aminosäuren X =

25 Erklärung zu den Alignmentparametern

minimal initial match= minimaler anfänglicher Identitätsbereich
maximum pads per read= maximale Anzahl von Insertionen
maximum percent mismatch= maximale Abweichung in %

35 Erklärung der Abbildungen

30

55		
	Fig. 1	zeigt die systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSeq Datenbank.
40	Fig. 2a	zeigt das Prinzip der EST-Assemblierung
	Fig. 2b1-2b4	zeigt das gesamte Prinzip der EST-Assemblierung
45	Fig. 3	zeigt die in silico Subtraktion der Genexpression in verschiedenen Geweben
	Fig. 4a	zeigt die Bestimmung der gewebsspezifischen Expression über elektronischen Northern.
50	Fig. 4b	zeigt den elektronischen Northern

7

Fig. 5

zeigt die Isolierung von genomischen BAC- und PAC-Klonen.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Herstellung der erfindungsgemäßen Nukleinsäure-Sequenzen, ohne die Erfindung auf diese Beispiele und Nukleinsäure-Sequenzen zu beschränken.

5

Beispiel 1

Suche nach Tumor-bezogenen Kandidatengenen

10

Zuerst wurden sämtliche ESTs des entsprechenden Gewebes aus der LifeSeq-Datenbank (vom Oktober 1997) extrahiert. Diese wurden dann mittels des Programms GAP4 des Staden-Pakets mit den Parametern 0% mismatch, 8 pads per read und einem minimalen match von 20 assembliert. Die nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen (Fails) wurden erst bei 1% mismatch und dann nochmals bei 2% mismatch mit der Datenbank assembliert. Aus den Contigs der Datenbank, die aus mehr als einer Sequenz bestanden, wurden Consensussequenzen errechnet. Die Singletons der Datenbank, die nur aus einer Sequenz bestanden, wurden mit den nicht in die GAP4-Datenbank aufgenommenen Sequenzen bei 2% mismatch erneut assembliert. Wiederum wurden für die Contigs die Consensussequenzen ermittelt. Alle übrigen ESTs wurden bei 4% mismatch 20 erneut assembliert. Die Consensussequenzen wurden abermals extrahiert und mit den vorherigen Consensussequenzen sowie den Singletons und den nicht in die Datenbank aufgenommenen Sequenzen abschließend bei 4% mismatch assembliert. Die Consensussequenzen wurden gebildet und mit den Singletons und Fails als Ausgangsbasis für die Gewebsvergleiche verwendet. Durch diese Prozedur konnte 25 sichergestellt werden, daß unter den verwendeten Parametern sämtliche Sequenzen von einander unabhängige Genbereiche darstellten.

Fig. 2b1-2b4 veranschaulicht die Verlängerung der Blasengewebs ESTs. 30

Die so assemblierten Sequenzen der jeweiligen Gewebe wurden anschließend mittels des gleichen Programms miteinander verglichen (Fig. 3). Hierzu wurden erst alle Sequenzen des ersten Gewebes in die Datenbank eingegeben. (Daher war es wichtig, daß diese voneinander unabhängig waren.)

Dann wurden alle Sequenzen des zweiten Gewebes mit allen des ersten verglichen. Das Ergebnis waren Sequenzen, die für das erste bzw. das zweite Gewebe spezifisch waren, sowie welche, die in beiden vorkamen. Bei Letzteren wurde das Verhältnis der Häufigkeit des Vorkommens in den jeweiligen Geweben ausgewertet. Sämtliche, die Auswertung der assemblierten Sequenzen betreffenden Programme, wurden selbst entwickelt.

Alle Sequenzen, die mehr als viermal in jeweils einem der verglichenen Gewebe vorkamen, sowie alle, die mindestens fünfmal so häufig in einem der beiden Gewebe vorkamen wurden weiter untersucht. Diese Sequenzen wurden einem elektronischen Northern (s. Beispiel 2.1) unterzogen, wodurch die Verteilung in sämtlichen Tumorund Normal-Geweben untersucht wurde (s. Fig. 4a und Fig. 4b). Die relevanten Kandidaten wurden dann mit Hilfe sämtlicher Incyte ESTs und allen ESTs öffentlicher Datenbanken verlängert (s. Beispiel 3). Anschließend wurden die Sequenzen und ihre Übersetzung in mögliche Proteine mit allen Nukleotid- und Proteindatenbanken verglichen, sowie auf mögliche, für Proteine kodierende Regionen untersucht.

9

Beispiel 2

Algorithmus zur Identifikation und Verlängerung von partiellen cDNA-Sequenzen mit verändertem Expressionsmuster

Im folgenden soll ein Algorithmus zur Auffindung über- oder unterexprimierter Gene erläutert werden. Die einzelnen Schritte sind der besseren Übersicht halber auch in einem Flußdiagramm zusammengefaßt (s. Fig. 4b).

10

5

2.1 Elektronischer Northern-Blot

Zu einer partiellen DNA-Sequenz S, z. B. einem einzelnen EST oder einem Contig werden mittels eines Standardprogramms zur Homolgiesuche, z. B. BLAST (Altschul, S. F., Gish W., Miller, W., Myers, E. W. und Lipman, D. J. (1990) J. Mol. Biol., 215, 403-410), BLAST2 (Altschul, S. F., Madden, T. L., Schäffer, A. A., Zhang, J., Zhang, Z., Miller, W. und Lipman, D. J. (1997) Nucleic Acids Research 25 3389-3402) oder FASTA (Pearson, W. R. und Lipman, D. J. (1988) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 85 2444-2448), die homologen Sequenzen in verschiedenen nach Geweben geordneten (privaten oder öffentlichen) EST-Bibliotheken bestimmt. Die Gewebe-spezifischen absoluten) oder (relativen ermittelten dieser Partial-Sequenz S werden als elektronischer Vorkommenshäufigkeiten Northern-Blot bezeichnet.

25

2.1.1

Analog der unter 2.1 beschriebenen Verfahrensweise wurde die Sequenz Seq. ID No. 16 gefunden, die 17,7 x stärker im normalen Blasentumorgewebe als im normalem Blasengewebe vorkommt.

Das Ergebnis ist wie folgt:

		NORMAL	TUMOR	Verhae!	
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit		T/N
	Blase	0.0039	0.0690		17.6998
40	Brust	0.0000	0.0000		
40	Duenndarm	0.0031	0.0000		
	Eierstock	0.0180	0.0078	2.3025	
	Endokrines_Gewebe	0.0000	0.0000		undef
•	Gastrointestinal	0.0000	0.0000		undef
45	Gehirn	0.0000	0.0000	undef	undef
43	Haematopoetisch		0.0000	undef	undef
	Haut	0.0000	0.0000	undef	undef
	Hepatisch	0.0000	0.0000		undef
	Herz	0.0000	0.0000	undef	undef
50	Hoden	0.0000	0.0000	undef	undef
30		0.0000	0.0000		undef
	Magen-Speiseroehre		0.0000	undef	undef
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	undef	undef
	Niere		0.0000	undef	undef
55	Pankreas	0.0000	0.0000	undef	undef

PCT/DE99/01170 WO 99/54447 - 10

```
undef undef
                                           0.0000
                        Penis 0.0000
                                                        1.0236 0.9769
                                           0.0064
                     Prostata 0.0065
                                                        undef undef
                                           0.0000
           Uterus_Endometrium 0.0000
                                                        undef undef
                                            0.0000
            Uterus_Myometrium 0.0000
                                                        undef undef
             Uterus_allgemein 0.0000
                                            0.0000
5
            Brust-Hyperplasie 0.0000
         Prostata-Hyperplasie 0.0178
                   Samenblase 0.0000
                 Sinnesorgane 0.0000
       Weisse_Blutkoerperchen 0.0000
10
                        Zervix 0.0000
                               FOETUS
                               %Haeufigkeit
15
                   Entwicklung 0.0000
             Gastrointenstinal 0.0028
                        Gehirn 0.0000
               Haematopoetisch 0.0000
                          Haut 0.0000
20
                     Hepatisch 0.0000
             Herz-Blutgefaesse 0.0000
                         Lunge 0.0000
                     Nebenniere 0.0000
                          Niere 0.0000
25
                       Placenta 0.0000
                       Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0000
                                NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
 30
                                 %Haeufigkeit
                          Brust 0.0000
                    Eierstock_n 0.0000
                    Eierstock_t 0.0000
 35
              Endokrines Gewebe 0.0000
                         Foetal 0.0035
               Gastrointestinal 0.0000
                Haematopoetisch 0.0000
                     Haut-Muskel 0.0000
 40
                          Hoden 0.0000
                           Lunge 0.0000
                          Nerven 0.0000
                        Prostata 0.0068
                    Sinnesorgane 0.0000
  45
                        Uterus_n 0.0000
```

In analoger Verfahrensweise wurden auch folgende Northerns gefunden:

Elektronischer Northern für SEQ. ID. NO: 2

50

	Elektionischer Horaren			
55	Blase Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0337 0.0120 0.0255 0.0153 0.0185 0.0201 0.0844 0.0238 0.0148	0.0307 0.0376 0.0165 0.0364 0.0075 0.0185 0.0216 0.0379 0.0000 0.0065 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef 0.8166 1.2245 2.0391 0.4904 0.3289 3.0402 3.3962 0.2944 0.8283 1.2072 0.8571 1.1667 0.5293 1.8892 undef 0.0000 3.6765 0.2720 undef 0.0000 1.6399 0.6098
65	Hoden	0.0575	0.0351 0.0082	1.6399 0.6098
	Lunge Magen-Speiseroehre	0.0145	0.0002	5.0421 0.1983
	Magen-Speisercenic	• • •		

```
1.0280 0.9728
                                              0.0300
                Muskel-Skelett 0.0308
                                                           undef 0.0000
                         Niere 0.0217
                                              0.0000
                       Pankreas 0.0099.
                                              0.0110
                                                           0.8974 1.1143
                                                           undef 0.0000
                                              0.0000
                         Penis 0.0240
                                                           1.2284 0.8141
                                              0.0213
5
                      Prostata 0.0262
                                                           undef 0.0000
            Uterus Endometrium 0.0135
                                              0.0000
                                                           0.3741 2.6732
             Uterus_Myometrium 0.0152
                                              0.0408
                                                           0.2135 4.6839
                                              0.0954
              Uterus_allgemein 0.0204
             Brust-Hyperplasie 0.0512
          Prostata-Hyperplasie 0.0268
10
                    Samenblase 0.0089
                  Sinnesorgane 0.0235
        Weisse Blutkoerperchen 0.0286
                        Zervix 0.0106
15
                                FOETUS
                                %Haeufigkeit
                   Entwicklung 0.0278
             Gastrointenstinal 0.0305
20
                        Gehirn 0.0063
               Haematopoetisch 0.0157
                         Haut 0.0000
                      Hepatisch 0.0000
             Herz-Blutgefaesse 0.0213
Lunge 0.0289
25
                    Nebenniere 0.0000
                         Niere 0.0185
                       Placenta 0.0121
30
                       Prostata 0.0000
                   Sinnesorgane 0.0126
                                NORMIERTE/SUBTRAHIERTE BIBLIOTHEKEN
35
                                %Haeufigkeit
                         Brust 0.0204
                   Eierstock n 0.0000
                   Eierstock_t 0.0051
             Endokrines_Gewebe 0.0000
              Foetal 0.0122
Gastrointestinal 0.0488
40
               Haematopoetisch 0.0000
                   Haut-Muskel 0.0000
                         Hoden 0.0463
45
                         Lunge 0.0164
                        Nerven 0.0100
                       Prostata 0.0137
                   Sinnesorgane 0.0000
```

Uterus_n 0.0125

		NORMAL	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse N/T T/N
	/ 23.700	0.0000	0.0256	0.0000 under
5	Brust	0.0000	0.0000	undef undef
	Duenndarm	0.0000	0.0000	undef undef
	Eierstock	0.0000	0.0000	undef undef undef undef
	Endokrines Gewebe	0.0000	0.0000	undef undef
10	Gastrointestinal	0.0000	0.0000 0.0000	undef undef
	Gehirn	0.0000	0.0000	undef undef
	Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef undef
	Haut Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef
1.5	Herz	0.0000	0.0000	undef undef
15	Hoden	0.0000	0.0000	undef undef undef undef
	Lunge	0.0000	0.0000	undef undef undef undef
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0000 0.0000	undef undef
20	Niere	0.0000	0.0000	undef undef
	Pankreas	0.0030	0.0000	undef 0.0000
	Penis	0.0000	0.0000	undef undef
	Uterus_Endometrium	0.0000	0.0000	undef undef
25	Uterus_Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef
25	mterus allgemein	0.0000	0.0000	undef undef
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
	prostata-Hyperplasie	0.0000		
	Samenblase	0.0000		
30	Sinnesorgane	0.0000		
•	Weisse Blutkoerpercher	0.0000		
	761414	. 0.0000		
35		FOETUS		
		%Haeufigkei	C	
	Entwicklung	0.0000		
	Gastrointenstina	n 0.0000		
40	Haematopoetisch	h 0.0000		
40	Haut	F 0.0000		
	Hepatisc	h 0.0000		
	uerz-Blutgefaess	e 0.0000		
	Lung	e 0.0000		
45	Nebennier	e 0.0000		
	Nier	a 0.0000		
	Prostat	a 0.0000		
	Sinnesorgan	e 0.0000		
50	0200 = 5			
50				TRITOTHEKEN
		NORMIERTE/	SUBTRAHIERTE I	JIBBIOINERO.
	_	%Haeufigke	I.L.	
	Brus Eierstock_	t 0.0000		
55	Eierstock_ Eierstock_	h 0.0000		
	Endokrines_Geweb	5e 0.0000		
	Endokrines_Gewer	1 0.0000		
	Gastrointestina	al 0.0000	•	
60	Haematopoetis	ch 0.0000		
UU	Haut-Muske	el 0.0000		•
	Hode	en 0.0000		
	Lune	ge 0.0000		
	Nerv	en 0.0000		
65	Prosta	ta 0.0000		
	Sinnesorga	ne 0.0000 _n 0.0000		
	Uterus	_,, 0,0000		

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse N/T T/N
-	/ Plane	*Haeufigkeit 0.0000	%Haeufigkeit 0.0204	0.0000 undef
5	•	0.0026	0.0254	0.4537 2.2042
	Duenndarm		0.0000	undef 0.0000
	Eierstock		0.0156	0.3838 2.6058
	Endokrines Gewebe		0.0000	undef 0.0000
10	Gastrointestinal		00093	1.4496 0.6898
	Gehirn		0.0051	1.0079 0.9921
	Haematopoetisch	0.0000	0.0000	undef undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch		0.0000	undef undef
15		0.0032	0.0000	undef 0.0000 undef undef
		0.0000	0.0000 0.0020	1.5241 0.6561
	Magen-Speiseroehre	0.0031	0.0000	undef undef
	Magen-Speiseroenie Muskel-Skelett		0.0060	0.5711 1.7510
20		0.0190	0.0068	2.7756 0.3603
20	Pankreas		0.0000	undef 0.0000
		0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata		0.0043	3.0709 0.3256
	Uterus Endometrium	0.0068	0.0000	undef 0.0000
25	Uterus Myometrium		0.0000	undef undef
	Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	undef undef
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
	Prostata-Hyperplasie			
	Samenblase			
30	Sinnesorgane			
	Weisse_Blutkoerperchen			
	Zervix	0.0000		
35		FOETUS		
,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
40	Haematopoetisch			
		0.0000		
	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
45	Nebenniere	0.0000		
43		0.0000		
	Placenta			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
50	•			
			•	
			STRAHIERTE BIE	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
		0.0000	•	
55 ·	Eierstock_n			
	Eierstock			
	Endokrines_Gewebe Foetal	0.0000		
	Gastrointestinal			
60	Haematopoetisch	0.0000		
-	Haut-Muskel	0.0000		
		0.0000		
		0.0082		
	Nerven	0.0050	100	
65	Prostata	0.0137		
	Sinnesorgane	0.0000		
	Uterus_n	0.0000		

	Elektronischer Northern ich Gedine		
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	NORMA Superfickei	t %Haeufigkeit	N/T T/N
	Blase 0.0000	0.0204	
5	Brust 0.0038	0.0075	0.5104 1.9593
	Duenndarm 0.0031	0.0000	undef 0.0000
	Eierstock 0.0060	0.0052	1.1513 0.8686
	Endokrines Gewebe 0.0017	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000
	Gastrointestinal 0.0038	0.0000	1.0799 0.9260
10	Gastrointestind 0.0022	0.0021	undef 0.0000
	Haematopoetisch 0.0053	0.0000	
	Haut 0.0000	0.0000	undef undef undef 0.0000
	Hepatisch 0.0048	0.0000	0.3084 3.2426
	Herz 0.0042	0.0137	undef undef
15	Hoden 0.0000	0.0000	0.3629 2.7557
	Lunge 0.0052	0.0143	undef undef
	Magan-Speiseroehre 0.0000	0.0000	0.2856 3.5020
	Minkel-Skelett Vivvi	0.0060	undef undef
••	Niere 0.0000	0.0000	0.1496 6.6857
20	Pankreas 0.0017	0.0110	undef undef
	Penis 0.0000	0.0000	0.0000 undef
	Prostata 0.0000	0.0021	undef 0.0000
	Uparus Endometrium 0.0135	0.0000	3.3668 0.2970
25	Myometrium U.UZZJ	0.0068	undef 0.0000
25	Uterus allgemein 0.0204	0.0000	u
	nat-Unerplasie 0.0000		
	posta Hyperplasie U.UUU		
	Samanniase 0.000		
20	sinnesorgane 0.0353		
30	Blutkoernerchen 0.0009		
	Weisse_Bluckberperson 0.0000		
	Dimmo		
35	FOETUS %Haeufig	coit	
55	#Haeurry	7676	
	Entwicklung 0.0000		
	Gastrointenstinal 0.0000		
	Gehirn 0.0000		
40	Haematopoetisch 0.0118 Haut 0.0000		
	Haut 0.0000 Hepatisch 0.0000		
	Hepatisch 0.0000		
	Herz-Blutgefaesse 0.0000 Lunge 0.0036		
	Nebenniere 0.0000		
45	Nebenniele 0.0124		
	Placenta 0.0242		
	Prostata 0.0000		
	Sinnesorgane 0.0000		
_	515		
5	U	/gramma x 11 T F D T F	BIBLIOTHEKEN
	NORMIER	TE/SUBTRAHIERTE	J
	%Haeufi	gkeit	
	Brust 0.0000		
	55 Eierstock_n 0.0000		
-	FIATSTOCK L 0.000		
	Endokrines Gewebe 0.0245		
	FORTAL U.UIJI		
	Gastrointestinal 0.0000		
	60 Haematopoetisch 0.0000		
	Haut-Muskel 0.0259 Hoden 0.0000		
	Lunge 0.0164		
	Nerven 0.0080		
	Prostata 0.0000		
	65 Sinnesorgane 0.0000		
	Uterus_n 0.0250		
	Oferas O.oros		

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	<i>;</i>	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	Blase	0.0000	0.0179	0.0000 undef
	Brust	0.0038	0.0132	0.2917 3.4287
	Duenndarm	0.0061	0.0000	undef 0.0000
	Eierstock		0.0052	1.1513 0.8686
	Endokrines_Gewebe	0.0017	0.0100	0.1698 5.8889
10	Gastrointestinal	0.0019	0.0370	0.0518 19.315
	Gehirn	0.0096	0.0051	1.8719 0.5342
	Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000
•	Haut	0.0000	0.0000	undef undef
	Hepatisch		0.0065	0.7353 1.3600
16		0.0138	0.0137	1.0023 0.9977
15		0.0288	0.0468	0.6150 1.6261
		0.0031	0.0143	0.2177 4.5929
	Lunge	0.0031	0.0153	2.5211 0.3967
	Magen-Speiseroehre	0.0387		undef 0.0000
	Muskel-Skelett		0.0000	
20		0.0054	0.0000	undef 0.0000
	Pankreas		0.0055	0.8974 1.1143
		0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata	0.0000	0.0021	0.0000 undef
	Uterus_Endometrium	0.0000	0.0000	undef undef
25	Uterus_Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef
	Uterus allgemein	0.0102	0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0000		
	Prostata-Hyperplasie	0.0000		
	Samenblase	0.0000		
20	Sinnesorgane			
30	Sinnesorgane	0.0000		
	Weisse_Blutkoerperchen			
	Zervix	0.0000	•	
35		FOETUS		
-		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
	Gastrointenstinal	0.0028		
		0.0751		
40	Haematopoetisch			
40	Haut	0.0000		
	Hepatisch			
	Hepatisch	0.000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0036		
	Lunge	0.0036		
45	Nebenniere			
		0.0000		
	Placenta	0.0061		
	Prostata	0.0499		•
	Sinnesorgane	0.0000		
50				
		NORWITERED (CI	BTRAHIERTE BI	BI TOTHEKEN
				DETOTIONEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0068	•	
55	Eierstock_n	0.0000		
	Eierstock_t	0.0000		
	Endokrines_Gewebe	0.0000		
	Foetal	0.0087		
	Gastrointestinal	0.0122		
60	Haematopoetisch	0.0114		
	Haut-Muskel	0.0097		
	Hoden	0.0540		
	Linge	0.0082		
	Marvan	0.0201		
15	Prostata	0.0205		
65	Sinnesorgane	0.0200		
	Sinnesorgane	0.0000		•
	Uterus_n	0.0375		

	Elektronischer Notthern ich OEG.		
	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	NORTH	%Haeufigkeit	N/T T/N
	fudentiavers	0.0179	
5	Blase 0.0000	0.0038	0.3403 2.9389
-	Brust 0.0013	0.0000	undef 0.0000
	Duenndarm 0.0123	0.0078	0.7675 1.3029
	Eierstock 0.0060	0.0100	0.6792 1.4722
	Endokrines Gewebe 0.0068	0:0100	0.4142 2.4145
10	c-etrointestinal 0.0030	0.0033	0.3086 3.2409
10	Gehirn 0.0044		undef 0.0000
	Haematopoetisch 0.0080	0.0000	undef 0.0000
	Haut 0.0037	0.0000	undef undef
	Hepatisch 0.0000	0.0000	undef 0.0000
	Herz 0.0021	0.0000	undef 0.0000
15	Hoden 0,0058	0.0000	0.3810 2.6245
	Lunge 0.0031	0.0082	0.0000 undef
	spaiseroehre 0.0000	0.0307	0.8567 1.1673
	Muskel-Skelett 0.0051	0.0060	undef undef
	Niere 0.0000	0.0000	
20	Pankreas 0.0066	0.0000	
	Penis 0.0060	0.0000	undef 0.0000
		0.0064	1.3648 0.7327
	prostata 0.008/	0.0000	undef undef
	Uterus_Endometrium 0.0000	0.0068	0.0000 undef
25	Uterus Myometrium 0.0000	0.0000	undef 0.0000
	Uterus_allgemein 0.0051		
	D-octata-Hyperplasie 0.003		
	Campinitate 0.000		
30	Sinnesorgane 0.0000		
30	Weisse_Blutkoerperchen 0.0035		
	Zervix 0.0000		
			•
35	FOETUS		
33	%Haeufigke	:16	
	Entwicklung 0.0000		
	Costrointenstinal 0.0056		
	Gehirn 0.0000		
40	Haematopoetisch 0.0000		
40	Haut 0.000		
	Hepatisch 0.0000		
	nplutgefaesse 0.0000		
	Lunge 0.0036		
4.0	Nohenniere 0.0000		
45	Niere 0.0000		
	Placenta 0.0061		
	Prostata 0.0000		
	Sinnesorgane 0.0000		
-			
50	U	- (BIBLIOTHEKEN
	NORMIERTE	E/SUBTRAHIERTE	U\$DU24
	%Haeufig)	keit	
	Brust 0.0204		
	Fierstock n 0.0000		
5	riorstock t 0.0608		
	Endokrines Gewebe 0.0000		
	FORTAL U.UUZJ		
	general ntestinal 0.0244		
	anoetisch U.UUUU		
(Unit-Miskel U.UUJ		
	Haden 0.0154		
	Lunge 0.0000		
	Nerven 0.0080		
	Prostata 0.0000		
	65 Sinnesorgane 0.0000		
	Uterus_n 0.0000		
	Oferma_n o.ooo		

5	Brust Duenndarm Eierstock Endokrines Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0000 0.0064 0.0000 0.0030 0.0153 0.0038 0.0015	TUMOR %Haeufigkeit 0.0179 0.0056 0.0165 0.0026 0.0025 0.0046 0.0051 0.0000 0.0847	Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef 1.1342 0.8817 0.0000 undef 1.1513 0.8686 6.1132 0.1636 0.8283 1.2072 0.2880 3.4724 undef 0.0000 0.0433 23.0839
15	Hepatisch Herz Hoden Lunge Magen-Speiseroehre	0.0000 0.0053 0.0230 0.0042 0.0000	0.0065 0.0000 0.0234 0.0041 0.0077	0.0000 undef undef 0.0000 0.9839 1.0163 1.0161 0.9842 0.0000 undef
20	Pankreas Penis Prostata	0.0054 0.0017 0.0030 0.0065	0.0000 0.0068 0.0000 0.0267 0.0064	undef 0.0000 0.7930 1.2610 undef 0.0000 0.1123 8.9035 1.0236 0.9769 undef 0.0000
25	Prostata-Hyperplasie	0.0152 0.0000 0.0032 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef undef
30	Samenblase Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0000 0.0043		
35		FOETUS		
	ma had alikana	%Haeufigkeit		
	Entwicklung Gastrointenstinal		•	·
	Gehirn	0.0000		
40	Haematopoetisch Haut	0.0039		
	Hepatisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0036		
45	Lunge Nebenniere	0.0108		
	Niere	0.0062		
	Placenta Prostata			
	Sinnesorgane			
50	•			
		NORMTERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0068		
55	Eierstock_n Eierstock_t	0.0000		
	Endokrines Gewebe	0.0000		
	Foetal Gastrointestinal	0.0047		
60	Gastrointestinal Haematopoetisch	0.0114		
	Haut-Muskel	0.0194		
	Hoden	0.0309 0.0000		
	Nerven	0.0040		
65	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane Uterus n	0.0000		
	Uterus_n	0.0123		

	Eloktroiniooner treams			
	,		TUMOR %Haeufigkeit 0.0153	Verhaeltnisse N/T T/N 0.0000 undef
5	Blase		0.0038	1.0208 0.9796
	Brust	0.0038	0.0000	undef undef
	Duenndarm	0.0000	0.0104	0.0000 undef
	Eierstock	0.0000	0.0025	2.7170 0.3681
	Endokrines_Gewebe	0.0000	0.0093	0.8283 1.2072
10	Gastrointestinal Gehirn	0.0077	0.0062	0.0000 undef
	Haematopoetisch	0.0107	0.0000	undef 0.0000
	Haut	0.0073	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch	0.0000	0.0194	0.0000 undef
16	Herz	0.0021	0.0000	undef 0.0000
15	Hoden	0.0000	0.0000	undef undef
	Lunge	0.0010	0.0041	0.2540 3.9367
	Magen-Speiseroehre	0.0097	0.0077	1.2605 0.7933 undef undef
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0000	0.7930 1.2610
20	Niere	0.0054	0.0068	undef 0.0000
20	Pankreas		0.0000	0.0000 undef
		0.0000	0.0267	0.2193 4.5590
	Prostata	0.0065	0.0298 0.0528	0.1280 7.8106
	Uterus_Endometrium	0.0068	0.0068	1.1223 0.8911
25		0.0076	0.0000	undef undef
	Uterus_allgemein	0.0000	0.0000	
		0.0000		
	Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0230		
	Samenblase Sinnesorgane	0.0000		
30	Weisse_Blutkoerperchen	0.0006		
	Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0106		
	201 12.1	••••		
35		FOETUS		
55		%Haeufigkei	t	
	Entwicklung	0.0139		
	Gastrointenstinal	0.0194		
	Gehirn	0.0063		
40	Haematopoetisch			
	Haut			
	Hepatisch	0.0260		
	Herz-Blutgefaesse	0.0108		
	Nebenniere	0.0100		
45	Nebenniere	0.0000		
	Placenta	0.0121		
	Prostata	0.0499		
	Sinnesorgane			
50	<u> </u>			
50				TO TOTHEREN
		NORMIERTE/S	SUBTRAHIERTE I	DIDLICITEREN
		%Haeufigkei	it	
	Brust	0.0000		
55	Eierstock_t	0.0000		
	Eierstock	t 0.055/		
	Endokrines_Geweb	e 0.0000		
	Foeta	0.0076		
	Gastrointestina	1 0.0000		
60	Haematopoetisc	1 0.0000		
	Haut-Muske	n 0.0000		
	Hode	e 0.0000		
	Lung	n 0.0030		
	Dwestat	a 0.0137		
65	Sinnesorgan	e 0.0387		
	Simesorgan	n 0.0042		
	000143_			

CONSTRUCTION OF STATE OF STATE

Elektronischer Northern für SEQ. ID. NO: 12

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	<i>(</i>	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	
5	Blase	0.0000	0.0153	0.0000 undef
	Brust	0.0013	0.0000	undef 0.0000
	Duenndarm	0.0031	0.0000	undef 0.0000
	Eierstock		0.0026	0.0000 undef
	Endokrines_Gewebe		0.0075	0.2264 4.4166
10	Gastrointestinal		0.0093	0.0000 undef
	Gehirn		0.0000	undef 0.0000
	Haematopoetisch		0.0000	undef undef undef 0.0000
		0.0037	0.0000	under 0.0000 undef undef
	Hepatisch	0.0000	0.0000	under under undef undef
15		0.000.0	0.0000 0.0117	0.0000 undef
		0.0000	0.0000	undef undef
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett		0.0000	undef undef
20		0.0000	0.0000	undef undef
20	Pankreas		0.0000	undef 0.0000
		0.0000	0.0000	undef undef
	Prostata		0.0021	0.0000 undef
	Uterus_Endometrium		0.0000	undef undef
25	Uterus Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef
	Uterus allgemein	0.0000	0.0000	undef undef
	Brust-Hyperplasie	0.0032		
	Prostata-Hyperplasie	0.0000		
	Samenblase	0.0000		
30	Sinnesorgane	0.0000		
	Weisse_Blutkoerperchen			
	Zervix	0.0000		
25		POPMUS		
35		FOETUS		
	Entwicklung	%Haeufigkeit	•	
	Gastrointenstinal			
	Gastrointenstinal			
40	Haematopoetisch			
70		0.0000		
	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
		0.0036		
45	Nebenniere	0.0000		
	Niere	0.0000		
	Placenta			
		0.0000		•
	Sinnesorgane	0.0000		
50				
		NODMIEDEE / CIT	BTRAHIERTE BI	RITOTHEKEN
		%Haeufigkeit	SIVAUTERIE DI	PLOTIENDIA
	Bench	0.0000		
55	Eierstock_n	0.0000		
رر	Eierstock t			
	Endokrines_Gewebe			
	Foetal	0.0023		
	Gastrointestinal	0.0000		
60	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut-Muskel	0.0000		
	. Hoden	0.0000		
	Lunge	0.0082		
	Nerven	0.0020		
65	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000		

Uterus_n 0.0000

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	0.0726 13.7665
5	Blase	0.0039	0.0537 0.0207	0.3712 2.6940
	Duenndarm	0.0077	0.0000	undef 0.0000
	Eierstock		0.0078	1.9188 0.5212
	Endokrines_Gewebe	0.0102	0.0100	1.0189 0.9815
10	Gastrointestinal	0.0421	0.0093	4.5559 0.2195
10	Gehirn	0.0118	0.0195	0.6063 1.6494
	Haematopoetisch	0.0174	0.0379	0.4587 2.1798 undef 0.0000
	Haut	0.0110	0.0000	0.0919 10.8799
	Hepatisch	0.0048	0.0518 0.0275	0.4626 2.1618
15	Herz	0.0127	0.0117	0.9839 1.0163
	Hoden	0.0115 0.0114	0.0061	1.8628 0.5368
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0460	0.0000 undef
	Muskel-Skelett	0.0154	0.0060	2.5700 0.3891
20	Niere	0.0054	0.0068	0.7930 1.2610
20	Pankreas	0.0050	0.0331	0.1496 6.6857
	Penis	0.0090	0.0533	0.1685 5.9357 0.9099 1.0990
	Prostata	0.0174	0.0192	undef 0.0000
	Uterus_Endometrium	0.0068	0.0000 0.0000	undef 0.0000
25	Uterus_Myometrium	0.0152	0.0000	undef 0.0000
	Uterus_allgemein	0.0204	0.0000	
	Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0034		
	Samenblase	0.0000		
30	Sinnesorgane	0.0000		
50	weisse Blutkoerperchen	0.0251		
	Zervix	0.0106	•	
35		FOETUS		
	•	%Haeufigkeit	:	
	Entwicklung	0.0000		
	Gastrointenstinal	0.0187		
40	Haematopoetisch	0.0118		
40	Haut	0.0000		
	Hepatisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0107		
	Lunge	0.0181		
45	Nebenniere	0.0000		
	Niere	0.0247		
	Placenta Prostata	0.0001		
	Sinnesorgane	0.0000		
50	Simesorgan			
50				TOT TORDEVEN
			UBTRAHIERTE B	IBLIOTHEKEN
		%Haeufigkei	t	
	Brust	0.0408		
55	Eierstock_1	n 0.0000		
	Eierstock_	0.0101		
	Endokrines Geweb	1 0.0087		
	Gastrointestina	1 0.0122		
60	Haematopoetisc	h 0.0000		
UU	Haut-Muske	1 0.0130		
	Hode	n 0.0000		
	Lung	e 0.0082		
	Nerve	n 0.0010		
65	Prostat	a 0.0068		
	Sinnesorgan	e 0.0000		
	Oterus_	n 0.0000		

5		NORMAL %Haeufigkeit 0.0195 0.0166	TUMOR %Haeufigkeit 0.2556 0.0357	0.0763 13.110 0.4656 2.1477
10	Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal	0.0389 0.0392 0.0019	0.0662 0.0052 0.0326 0.0000	0.0927 10.789 7.4832 0.1336 1.2017 0.8321 undef 0.0000 0.0122 81.949
	Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0107 0.0220	0.0606 0.0000 0.5085 0.0518	undef 0.0000 0.0433 23.083 0.4596 2.1760
15	Hoden	0.0085 0.0115 0.0104 0.0000	0.0000 0.0000 0.0041 0.0077	undef 0.0000 undef 0.0000 2.5402 0.3937 0.0000 undef
20	Muskel-Skelett Niere Pankreas	0.0600 0.0407	0.0480 0.0068 0.0331 0.1066	1.2493 0.8005 5.9478 0.1681 0.5983 1.6714 0.0281 35.614
25	Prostata Uterus_Endometrium Uterus Myometrium	0.0000 0.0405 0.0305	0.0021 0.0000 0.1155	0.0000 undef undef 0.0000 0.2641 3.7870
	Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0064 0.0030 0.0000	0.0000	undef 0.0000
30	Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen Zervix	0.0118 0.0000 0.0000		
35		FOETUS %Haeufigkeit		
	Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn	0.3332		
40	Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0285		
45	Lunge Nebenniere	0.1337 1.0903 0.6301		
50	Prostata Sinnesorgane	0.0499 0.0000		
	. Daniel	NORMIERTE/SU %Haeufigkeit 0.0544	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
55	Eierstock_n Eierstock_t Endokrines Gewebe	0.0000 0.1063		
60	Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel Hoden	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000		
65	Lunge Nerven Prostata Sinnesorgane Uterus_n	0.0000		
	000103_11			

5 10	Blase Brust Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0195 0.0192 0.0061 0.0180 0.0034 0.0000 0.0214 0.0134 0.0073 0.0048 0.0085	TUMOR %Haeufigkeit 0.2301 0.0113 0.0331 0.0000 0.1555 0.0370 0.1561 0.0000 0.0000 0.0000	0.084711.7998 1.7013 0.5878 0.1854 5.3946 undef 0.0000 0.0219 45.6387 0.0000 undef 0.1374 7.2801 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000
	Hoden	0.0000 0.0197	0.0000 0.0020	undef undef 9.6527 0.1036
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0077 0.1320	0.0000 undef 0.0260 38.5221
20	Muskel-Skelett Niere	0.0109	0.0068	1.5861 0.6305
20	Pankreas	0.0083 0.0000	0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef undef
	Prostata	0.0000	0.0021	0.0000 undef undef 0.0000
25	Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium	0.0000	0.0000 0.0475	0.0000 undef
23	Uterus allgemein	0.0153 0.0128	0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0030		
20	Samenblase Sinnesorgane	0.0000 0.0235		
30	Weisse Blutkoerperchen	0.0000		
	Žervix	0.0213		
35		FOETUS		
33		%Haeufigkei	t	
	Entwicklung Gastrointenstinal	0.1361		
	Gehirn	0.0063		
40	Haematopoetisch Haut	0.0000		
	Hepatisch	0.3380		
	Herz-Blutgefaesse Lunge	0.0578		
45	Nebenniere	0.5071 0.2594		
	Placenta	0.4120		
	Prostata Sinnesorgana	0.0000		
50	Sinnesorgane	. 0.0000		
		NORMIERTE/S	UBTRAHIERTE B	IBLIOTHEKEN
		%Haeufigkei		
5.6	Brust Eierstock_	0.0612 n 0.0000		
55	Elerstock	t 0.0000		
	Endokrines_Geweb	1 0.1188		
	Gastrointestina	1 0.0244		
60	Haematopoetisc Haut-Muske	1 0.0000		
	Hode	n 0.0154 e 0.0000		
	Nerve	n 0.0141		
65	Prostat	a 0.0000		
	Sinnesorgan Uterus	n 0.0416		
	_	-		

_		NORMAL %Haeufigkeit	TUMOR %Haeufigkeit 0.0383	Verhaeltnisse N/T T/N 0.1017 9.8332
5	. Blase Brust	0.0033	0.0075	1.0208 0.9796
	Duenndarm	0.0061	0.0496	0.1236 8.0920
	Eierstock	0.0000	0.0130	0.0000 undef
	Endokrines Gewebe	0.0153	0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000
10	Gastrointestinal	0.0115	0.0000	0.7200 1.3890
	Gehirn	0.0022	0.0031	undef 0.0000
	Haematopoetisch	0.0013	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch	0.0048	0.0129	0.3676 2.7200
15		0.0000	0.0000	undef undef
13	Hoden	0.0000	0.0000	undef undef 0.4064 2.4605
	Lunge	0.0042	0.0102	3.7816 0.2644
	Magen-Speiseroehre	0.0290	0.0077 0.0000	undef undef
20		0.0000	0.0000	undef 0.0000
20	Pankreas	0.0017	0.0000	undef 0.0000
	Penis	0.0030	0.0000	undef 0.0000
	Prostata	0.0065	0.0106	0.6142 1.6282
	Uterus_Endometrium	0.0068	0.0528	0.1280 7.8106 undef undef
25	Oterus Myometrium	0.0000	0.0000	undef undef undef undef
		0.0000	0.0000	under under
	Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie	0.0032	•	
	Prostata-Hyperplasie Samenblase	0.0267		
30	Sinnesorgane	0.0235		
50	Weisse Blutkoerperchen	0.0000	•	
	Zervix	0.0319		•
25		FOETUS		
35		%Haeufigkeit	:	
	Entwicklung	0.0139		
	Gastrointenstinal	0.0139		
		0.0000		
40	Haematopoetisch	0.0039 0.0000		
	Haut Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
	Lunge	0.0036		
45	Nebenniere	0.0254		
	Niere	0.0062		
	Placenta	0.0000		•
	Prostata Sinnesorgane			
50	Similesorgane	0.0000		
50	•			TOMUEVEN
			UBTRAHIERTE B	IBLIOTHEKEN
		%Haeufigkei	t	
	Brust Eierstock_r	0.0204		
55	Eierstock_t	0.0203		,
	Endokrines_Gewebe	0.0245		
	Foeta	0.0128		•
	Gastrointestinal	0.0122		
60	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut-Muske	0.0000		
	Hoder	0.0154 0.0082	•	
	Nervei	0.0090		
65	Prostate	a 0.0068		
. 0.5	Sinnesorgan	e 0.0000		
	Uterus_	n 0.0000		

	•	WORNET	TUMOR	Verhaeltnisse
		NORMAL	*Haeufigkeit	
_		0.0039	0.0256	0.1525 6.5555
5	Blase	0.0039	0.0056	0.6805 1.4694
	Duenndarm	0.0036	0.0000	undef 0.0000
	Eierstock	0.0031	0.0052	4.0294 0.2482
	Endokrines_Gewebe	0.0210	0.0000	undef 0.0000
4.0	Gastrointestinal	0.0017	0.0000	undef 0.0000
10	Gastrointestinai	0.0037	0.0031	1.1999 0.8334
	Haematopoetisch	0.0040	0.0000	undef 0.0000
	Haut	0.0073	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch	0.0000	0.0000	undef undef
15	Herz	0.0000	0.0000	undef undef
15	Hoden	0.0000	0.0000	undef undef
	Lunge	0.0073	0.0020	3.5562 0.2812
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0000	undef undef
	Muskel-Skelett	0.0069	0.0000	undef 0.0000
20	Niere	0.0027	0.0000	undef 0.0000
20	Pankreas	0.0017	0.0000	undef 0.0000
	Penis	0.0030	0.0000	undef 0.0000
	Prostata	0.0000	0.0021	0.0000 undef undef undef
	Uterus Endometrium	0.0000	0.0000	1.1223 0.8911
25	Herns Myometrium	0.0076	0.0068	undef 0.0000
	Uterus allgemein	0.0102	0.0000	under 0.0000
	Brugt-Hyperplasie	0.0000		
	prostata-Hyperplasie	0.0030		
	Samenblase	0.0089		
30	Sinnesorgane	0.0000		
	Weisse_Blutkoerperchen	0.0121		
	Zervix	0.0000		
•				
		FOETUS		
35		%Haeufigkeit	t	
	Entwicklung	0.0000		
	Gastrointenstinal	0.0139		
	Gastlointens	0.0063		
40	Haematopoetisch	0.0039		
40	Haut	; 0.0000		
	Hepatisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0036		
	Lunge	0.0036		
45	Nebenniere	0.0000		
	Niere	0.0062		
	Placenta	0.0000		
	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgan	9 0.0000		
50				
		NORMIFREF/S	UBTRAHIERTE B	IBLIOTHEKEN
		%Haeufigkei	.t	
	Bassa	t 0.0000		
	Eierstock_	n 0.0000		
55	Eierstock_ Eierstock_	+ 0.0101		
	Endokrines_Geweb	e 0.0000		
	Endokrines_Gewes	1 0.0029		
	Gastrointestina	1 0.0488		
60	Haematopoetisc	h 0.0114		
60	Haut-Muske	1 0.0130		
	Hode	n 0.0154		
	Lung	e 0.0000		
	Nerve	n 0.0020		
65	Prostat	a 0.0274		
0.0	Sinnesorgan	e 0.0155		
	Uterus	n 0.0083		
	-			

5	Blase Brust	0.0117 0.0102	TUMOR %Haeufigkeit 0.0588 0.0094 0.0331	Verhaeltnisse N/T T/N 0.1990 5.0259 1.0888 0.9184 0.4634 2.1579
10	Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn Haematopoetisch	0.0539 0.0187 0.0134 0.0133	0.0130 0.0075 0.0093 0.0123 0.0000	4.1445 0.2413 2.4906 0.4015 1.4496 0.6898 1.0799 0.9260 undef 0.0000
15	Haut Hepatisch Herz Hoden Lunge	0.0147 0.0000 0.0170 0.0173 0.0062	0.0000 0.0129 0.0137 0.0234 0.0020	undef 0.0000 0.0000 undef 1.2336 0.8107 0.7380 1.3551 3.0482 0.3281 undef 0.0000
20	Pankreas Penis	0.0171 0.0109 0.0066 0.0269	0.0000 0.0180 0.0274 0.0110 0.0533 0.0213	0.9518 1.0506 0.3965 2.5219 0.5983 1.6714 0.5054 1.9786 1.5354 0.6513
25 .	Prostata Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus_allgemein Brust-Hyperplasie	0.0068 0.0534 0.0306 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef 0.0000 undef 0.0000 undef 0.0000
30	Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane Weisse Blutkoerperchen Zervix	0.0000 0.0118		
35		FOETUS %Haeufigkeit	;	
40	Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch	0.0139 0.0555 0.0000	4	
	Haut Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000 0.0260		
45	Nebenniere Niere Placenta Prostata	0.0254 0.0000 0.0485 0.0000		
50	Sinnesorgane			
	Drugt	NORMIERTE/St %Haeufigkeit 0.0204	UBTRAHIERTE B t	IBLIOINEKEN
55	Eierstock_n Eierstock_t Endokrines Gewebe	0.0000	,	
60	Gastrointestinal Haematopoetisch Haut-Muskel	0.0122		
65	Lunge Nerver Prostat <i>a</i> Sinnesorgane	0.0000 0.0151 0.0342		

		NORMAL %Haeufigkeit	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse N/T T/N 0.2347 4.2611
5	Blase Brust Duenndarm Eierstock	0.0153 0.0092	0.0332 0.0169 0.0165 0.0130	0.9074 1.1021 0.5561 1.7982 1.6118 0.6204
10	Endokrines_Gewebe Gastrointestinal Gehirn	0.0085 0.0153	0.0150 0.0231 0.0226	0.5660 1.7667 0.6627 1.5090 0.8181 1.2223
	Haematopoetisch Haut	0.0227 0.0073	0.0379 0.0000 0.0194	0.5999 1.6669 undef 0.0000 0.2451 4.0800
15	Hoden	0.0201 0.0115 0.0166	0.0137 0.0234 0.0164	1.4649 0.6827 0.4920 2.0326 1.0161 0.9842
	Magen-Speiseroehre Muskel-Skelett	0.0000	0.0153 0.0060 0.0274	0.0000 undef 2.2844 0.4378 0.2974 3.3628
20	Pankreas	0.0050 0.0180	0.0055 0.0267 0.0106	0.8974 1.1143 0.6739 1.4839 0.6142 1.6282
25	Uterus_Endometrium Uterus_Myometrium Uterus allgemein	0.0135 0.0152 0.0458	0.0528 0.0408 0.0000	0.2561 3.9053 0.3741 2.6733 undef 0.0000
20	Brust-Hyperplasie Prostata-Hyperplasie Samenblase Sinnesorgane	0.0208 0.0178		
30	Weisse Blutkoerperchen	0.0061 0.0106		
35		FOETUS %Haeufigkei	i.	
		0.0167 0.0250		
40	Hepatisch	0.2513		
45	Nebenniere	0.0181		
	Placenta Prostata	0.0249		
50	Sinnesorgane		UBTRAHIERTE E	STBLIOTHEKEN
	Brust	%Haeufigkei : 0.0136	t	
55	Eierstock_r Eierstock_t Endckrines_Geweb	: 0.0101		
60	Gastrointestina Haematopoetisch Haut-Muske	0.0000 0.0000		
65	Lunge Nerve Prostat Sinnesorgan	e 0.0164 n 0.0110 a 0.0068 e 0.0000		
	Uterus_	n 0.0208		

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	<i>;</i>	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	
5		0.0195	0.0690	0.2825 3.5400
		0.0166	0.0320	0.5204 1.9216
	Duenndarm		0.0000	undef 0.0000
	Eierstock		0.0130	1.1513 0.8686
	Endokrines_Gewebe	0.0085	0.0100	0.8491 1.1778
10	Gastrointestinal	0.0019	0.0093	0.2071 4.8289
	Gehirn		0.0442	0.1507 6.6362
	Haematopoetisch	0.0187	0.0000	undef 0.0000
	Haut	0.0073	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch	0.0238	0.0194	1.2255 0.8160
15	Herz	0.0625	0.1512	0.4135 2.4182
		0.0345	0.0117	2.9518 0.3388
	Lunge	0.0322	0.0286	1.1249 0.8889
	Magen-Speiseroehre	0.0000	0.0307	0.0000 undef
	Muskel-Skelett		0.1260	0.5303 1.8857
20	Niere	0.0190	0.0342	0.5551 1.8014
	Pankreas	0.0050	0.1160	0.0427 23.399
		0.0299	0.0000	undef 0.0000
	Prostata		0.0170	0.7677 1.3026
	Uterus_Endometrium		0.0528	0.1280 7.8106
25	Uterus_Myometrium	0.0305	0.0204	1.4964 0.6683
23	Uterus_allgemein	0.0357	0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0007	0.000	
	Prostata-Hyperplasie	0.0000		
	Samenblase	0.0200		
20				
30	Sinnesorgane	0.0366		
	Weisse_Blutkoerperchen			
	Zervix	0.0319		
35		FOETUS		
33		%Haeufigkeit		
	Entwicklung			
	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
40	Haematopoetisch			
40		0.0000		
	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse	0.0320		
	nerz-blucgeldesse	0.0325		
45	Lunge	0.0323		
45	Nebenniere	0.0000		
		0.0494		
	Placenta	0.0909		
	Prostata			
50	Sinnesorgane	0.000		
50				
		NORMIERTE/SUI	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Druct	0.0340		*
55	Eierstock_n			,
22	Eierstock_n Eierstock t	0.0000		÷
	Endokrines_Gewebe Foetal	0.0430		
	Gastrointestinal	0.0000		
60	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut-Muskel			
	Hoden	0.0154		
	Lunge	0.0082		*
	Nerven	0.0030		
65	Prostata	0.0000		• •
	Sinnesorgane	0.0000		
	Uterus_n	0.0000		

		NORMAL %Haeufigkeit	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse N/T T/N
5		0.0273	0.0895	0.3051 3.2777 0.8230 1.2151
	Brust	0.0665	0.0808	undef 0.0000
	. Duenndarm Eierstock	0.0429	0.0234	2.3025 0.4343
	Endokrines_Gewebe	0.0630	0.0978	0.6444 1.5518
10	Gastrointestinal	0.0441	0.0324	1.3608 0.7348
10	Gehirn	0.0554	0.1006	0.5510 1.8149 1.1998 0.8335
	Haematopoetisch	0.0454	0.0379 0.0000	undef 0.0000
	Haut	0.0257	0.0453	0.8403 1.1900
	Hepatisch	0.0381	0.0825	0.5268 1.8981
15		0.0575	0.0000	undef 0.0000
	Lunge	0.1008	0.0552	1.8252 0.5479
	Magen-Speiseroehre	0.0580	0.0997	0.5818 1.7188 1.4797 0.6758
	Muskel-Skelett	0.0976	0.0660	0.5795 1.7255
20	Niere	0.0516	0.0890 0.0773	0.3205 3.1200
	Pankreas	0.0599	0.1066	0.5616 1.7807
	Prostata	0.0557	0.0766	0.7393 1.3527
	Uterus_Endometrium	0.0405	0.1055	0.3841 2.6035
25	Uterus Myometrium	0.0534	0.0475	1.1223 0.8911 undef 0.0000
23	Uterus allgemein	0.0866	0.0000	under 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.0416		
	Prostata-Hyperplasie	0.0654		
	Samenblase	0.0712		
30	Sinnesorgane Weisse_Blutkoerperchen	0.0023		
	Weisse_Bluckberperchen	0.0319		
				•
		FOETUS		
35		%Haeufigkei	t	
	Entwicklung	0.0139	•	
	Gastrointenstina)	0.0361		
	Gehir	1 0.0125		
40	Haematopoetisch	0.0433		
	Haut	0.0000		
	Hepatisch Herz-Blutgefaesse	0.0000		
	Herz-Blutgeldess	0.0253		
45	. Nebenniere	0.0254		
43	Nier	e 0.0432		
	Placenta	a 0.0364		
	Prostate	a 0.0499		
	Sinnesorgan	e 0.0126		
50				
		NORMIERTE/S	SUBTRAHIERTE B	IBLIOTHEKEN
		%Haeufigkei	lt	
	Brus	t 0.1020		
55	Eierstock_	n 0.1595		
	Eierstock_ Endokrines_Geweb	e 0.0700		
	Endokrines_Gewen	1 0.0635		
	Gastrointestina	1 0.0000		
60	Haematopoetisc	h 0.0114		
30	Haut-Muske	1 0.0680		
	Hod€	n 0.0463		
	Lung	je 0.0328		
	Nerve	n 0.0351 a 0.0342		
65	Prostat Sinnesorgan	ne 0.0464		
	Sinnesoryai	n 0.0083		
	Oceras			

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	<i>;</i>	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	0.3051 3.2777
5	Blase	0.0195	0.0639	0.7350 1.3606
•	., Brust	0.0345	0.0470	0.2008 4.9797
	Duenndarm	0.0399	0.1985	0.2214 4.5168
	Eierstock	0.0150	0.0676	0.2717 3.6805
	Endokrines Gewebe	0.0238	0.0878	0.2717 3.0803
10	Gastrointestinal	0.0862	0-1064	0.8103 1.2341
10	Gehirn	0.0067	0.0277	0.2400 4.1669
	Haematopoetisch	0.0080	0.0000	undef 0.0000
	Haut	0.0587	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch	0.0190	0.0323	0.5882 1.7000
15	Herz	0.0011	0.0962	0.0110 90.794
13	Hoden	0.0000	0.0234	0.0000 undef
	Lunge	0.0062	0.0164	0.3810 2.6245
	Magen-Speiseroehre	0.0387	0.3450	0.1120 8.9248
	Muskel-Skelett	0.0000	0.0360	0.0000 undef
20		0.0760	0.1643	0.4626 2.1617
20 .	Pankreas	0.0677	0.0276	2.4530 0.4077
	Panis	0.0090	0.0533	0.1685 5.9357
	Prostata	0.0030	0.0255	0.4265 2.3446
	Prostata	0.0270	0.0000	undef 0.0000
	Uterus_Endometrium	0.0276	0.0272	0.2806 3.5642
25	Uterus_Myometrium	0.0076	0.4771	0.0000 undef
	Uterus_allgemein	0.0000	V	
	Brust-Hyperplasie	0.0576		
	Prostata-Hyperplasie	0.0119		
	Samenblase	0.1068		•
30	Sinnesorgane	0.0235		
	Weisse_Blutkoerperchen	0.0061		
	Zervix	0.0319		
		POPPIIS		
35	•	FOETUS %Haeufigkei	+	
			•	
	Entwicklung	0.0000		
	Gastrointenstinal	0.0111		
	Genir	0.0813		
40	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut	0.0000		
	Hepatisch	0.0000		
-	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
	Lunge	e 0.0145		•
45	Nebennier	e 0.0000		
	Nier	e 0.0309		
	Placent	a 0.0121		
	Prostate	a 0.0249		
	Sinnesorgan	e 0.0000		
50				
			SUBTRAHIERTE	RIBLIOTHEKEN
		NORMIERTE/S	OOBIKAUTERIE (
		%Haeufigkei	LL	
	Brus	t 0.0136		
55	Eierstock_	n 0.0000		
	Eierstock	t 0.0101		
	Endokrines Geweb	e 0.0000		
	Foeta	1 0.0122		
	Gastrointestina	1 0.4149		
60	Haematopoetiso	h 0.0000		
00	Haut-Muske	0.0000		
	Hode	n 0.0154		
	Lune	ge 0.0573		
	Marue	n 0.0040		
	Deceted.	a 0.0068		
65	Sinnesorgan	20.0000		
	Sinnesorgan	~ 0.0000		
	Uterus	_n 0.0000		

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	1	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	Blase	0.0117	0.0383	0.3051 3.2777 0.8661 1.1546
		0.0179	0.0207	1.4830 0.6743
	Duenndarm	0.0245	0.0165	2.1106 0.4738
	Eierstock	0.0329	0.0156 0.0326	0.6792 1.4722
	Endokrines_Gewebe	0.0221	0.0139	1.1045 0.9054
10	Gastrointestinal	0.0153	Ó.0288	1.0285 0.9723
	Gehirn	0.0290	0.0379	0.4940 2.0241
	Haematopoetisch	0.0257	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch	0.0237	0.0129	0.3676 2.7200
1.5	перастаси	0.0201	0.0550	0.3662 2.7306
15		0.0058	0.0117	0.4920 2.0326
		0.0218	0.0225	0.9699 1.0311
	Magen-Speiseroehre	0.0387	0.0383	1.0084 0.9916
	Muskel-Skelett	0.0171	0.0240	0.7139 1.4008
20	Niere	0.0190	0.0068	2.7756 0.3603
	Pankreas	0.0116	0.0221	0.5235 1.9102
		0.0090	0.0000	undef 0.0000 1.0236 0.9769
	Prostata	0.0327	0.0319	undef 0.0000
	Uterus_Endometrium	0.0068	0.0000	0.0000 undef
25	Uterus Myometrium	0.0000	0.0136	undef 0.0000
		0.0560	0.0000	under o.coco
	Brust-Hyperplasie	0.0032		
	Prostata-Hyperplasie	0.0208		
	Samenblase	0.0178		
30	Sinnesorgane	0.0110		
	Weisse_Blutkoerperchen	0.0000		
	Zetvix	0.0000		
35		FOETUS		
		%Haeufigkeit	:	
	Entwicklung	0.0000		
	Gastrointenstinal	0.0139		
	Gehirn	0.0313		
40	Haematopoetisch	0.0000		
	Hepatisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0000		
	Herz-Blucgeraesse	0.0217		
45	Nebenniere	0.0000		
45	Niere	0.0000		
	Placenta	0.0424		
	Prostata	0.0249	•	
	Sinnesorgane	0.0000		
50				
			unmasutebæe B	TRUTOTHEKEN
			UBTRAHIERTE B	IBRIOIMPROM
		%Haeufigkei	τ	
	Brust	0.0408		
55	Eierstock_r	0.0000		
	Eierstock_	0.0405		
	Endokrines_Gewebe	0.0243		
	Gastrointestina	0.0007		
	Gastrointestina. Haematopoetisch	0.0057		
60	Haematopoetisti Haut-Muske	0.0097		
	nauc-nuske.	n 0.0231		
	Lung	e 0.0082		
	Nerve	n 0.0251		
65	Prostat	a 0.0205		
UJ	Sinnesorgan	e 0.0000		
	Uterus_	n 0.0125		
	-			

	· ·	NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit		N/T T/N
5		0.1170	0.3067	0.3814 2.6222
	•	0.3019	0.2387	1.2646 0.7908 undef 0.0000
	Duenndarm		0.0000 0.0676	0.1771 5.6460
	Eierstock		0.0125	0.2717 3.6805
10	Endokrines_Gewebe Gastrointestinal		0.1804	7.0940 0.1410
10	Gastrointestinal	0.0007	0.0380	0.0195 51.3918
	Haematopoetisch		0.0000	undef 0.0000
		0.1322	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch		0.4594	0.0621 16.0932
15	Herz	0.0138	0.0275	0.5011 1.9955
13		0.0000	0.2456	0.0000 undef
		0.3625	0.3435	1.0554 0.9475
	Magen-Speiseroehre		0.1533	0.3151 3.1733
	Muskel-Skelett	0.2124	0.0480	4.4260 0.2259
20 ·	Niere	0.0163	0.1917	0.0850 11.7691
	Pankreas	0.1074	0.4528	0.2371 4.2171
	Penis	0.0000	0.0533	0.0000 undef
	Prostata	0.0806	0.0255	3.1562 0.3168
•	Uterus_Endometrium	0.0068	0.0000	undef 0.0000
25	Uterus Myometrium	0.0152	0.0000	undef 0.0000
	Uterus allgemein	0.0102	0.0000	undef 0.0000
	Brust-Hyperplasie	0.3805		
	Prostata-Hyperplasie	0.0505		
	Samenblase			•
30	Sinnesorgane	0.5175		
	Weisse_Blutkoerperchen	0.0078		
	Zervix	0.0213		
35		FOETUS		
		%Haeufigkeit		
	Entwicklung	0.0000		
	Gastrointenstinal	0.0000		
	Gehirn	0.0000		
40	Haematopoetisch	0.0039		
		0.0000		
	Hepatisch	0.0000		
	Herz-Blutgefaesse	0.0000	•	•
45		0.0000		
45	Nebenniere	0.0000		
	Placenta			
	Prostata			
	Sinnesorgane			
50	Simesorgane	0.0000		
50				
		NORMIERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
		%Haeufigkeit		
	Brust	0.7687		
55	Eierstock_n	0.0000		
	Eierstock_t	0.1924		•
	Endokrines_Gewebe	0.0000		•
	Foetal	0.0029		
•	Gastrointestinal	0.0976		
60	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut-Muskel	0.0000		
	Hoden	0.0000		
	Lunge	0.0328		
	Nerven	0.0020		
65	Prostata	0.0000		
	Sinnesorgane	0.0000		
	Uterus_n	0.0000		

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
		%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N 0.4520 2.2125
5	Blase	0.0624	0.1380	0.6125 1.6327
	Brust	0.0345	0.0564 0.0165	2.9659 0.3372
	Duenndarm	0.0491	0.0520	1.3239 0.7553
	Eierstock	0.0009	0.0276	1.4202 0.7041
	Endokrines_Gewebe Gastrointestinal	0.0352	Q.0648	0.7100 1.4084
10	Gastronneschar	0.0333	0.0678	0.4909 2.0372
	Haematopoetisch	0.0374	0.0758	0.4940 2.0241
	Haut	0.0257	0.1695	0.1516 6.5954
	Hepatisch	0.1142	0.0518	2.2059 0.4533 0.1104 9.0616
15	Herz	0.0774	0.7010	1.7030 0.5872
	Hoden	0.2589	0.1520	1.1007 0.9085
	Lunge	0.0540	0.0491 0.2070	0.6069 1.6477
	Magen-Speiseroehre	0.1256	0.2100	0.7343 1.3619
	Muskel-Skelett	0.1342	0.0959	0.1133 8.8268
20	Pankreas	0.0109	0.1270	0.1561 6.4071
	Pankteas	0.0359	0.0800	0.4493 2.2259
		0.0785	0.0511	1.5354 0.6513
	Uterus_Endometrium		0.0528	0.6402 1.5621
36	Uterus_Myometrium	0.0457	0.0679	0.6734 1.4851
25	Uterus_allgemein	0.0764	0.0954	0.80061.2490
	Brust-Hyperplasie	0.0224		
	Prostata-Hyperplasie	0.0624		
	Samenblase	0.0445		
30	Sinnesorgane	0.0118		
	Weisse Blutkoerperchen	0.0529		
	- Zervix	0.0532		
35		FOETUS		
33		%Haeufigkei	t	
	Entwicklung	0.0139		
	Gastrointenstinal	0.0167		
	Gehirn	0.0000		
40	Haematopoetisch	0.0000		
	Haut Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse	0.0249		
	Herz-BlucgerEcood	0.0108		
45	Nebenniere	0.0000		
43	Niere	0.0000		
	Placenta	0.3333		
	Prostata	0.1995		
	Sinnesorgane	0.0000		
50				
		MODMIFDTF/9	SUBTRAHIERTE B	IBLIOTHEKEN
		%Haeufigkei	t	
	Drug	t 0.1156	•	
	Eierstock_	0.0000		
55	Eierstock_	t 0.1873		
	Endokrines_Geweb	e 0.0000		
	Foeta	1 0.0181		
	Gastrointestina	1 0.0000	•	
60	Haematopoetisc	h 0.0057		
-	Haut-Muske	1 0.0486	•	
	Hode	n 0.0000		
	Lung	e 0.0328		
	Nerve	n 0.0020		
65	Prostat	a 0.0274		
	Sinnesorgan	n 0.0541		
	oterus_	11 0.0041		

		NORMAL	TUMOR	Verhaeltnisse
	<i>;</i>	%Haeufigkeit	%Haeufigkeit	N/T T/N
5	Blase	0.0546	0.1099	0.4967 2.0135
	Brust	0.0563	0.0489	1.1517 0.8683
	Duenndarm	0.1380	0.0331	4.1708 0.2398
	Eierstock	0.0599	0.0650	0.9210 1.0858
	Endokrines Gewebe	0.0238	0.0351	0.6792 1.4722
10	Gastrointestinal		0.1804	0.7328 1.3647
	Gehirn	0.0229	0.0452	0.5072 1.9714
	Haematopoetisch	0.0241	0.0000	undef 0.0000
		0.1689	0.0000	undef 0.0000
	Hepatisch	0.0285	0.0518	0.5515 1.8133
15		0.1166	0.1649	0.7067 1.4150
10		0.0115	0.0117	0.9839 1.0163
		0.1070	0.1329	0.8050 1.2422
	Magen-Speiseroehre	0.1450	0.0613	2.3635 0.4231
	Muskel-Skelett		0.0240	2.8555 0.3502
20		0.0570	0.0753	0.7570 1.3210
20	Pankreas		0.1491	0.1108 9.0256
		0.0779	0.0267	2.9202 0.3424
	Prostata		0.0255	2.3885 0.4187
	Uterus Endometrium		0.0000	undef 0.0000
25	Uterus Myometrium	0.0991	0.0340	2.9179 0.3427
23		0.0509	0.1908	0.2669 3.7471
	Brust-Hyperplasie		0.200	
	Prostata-Hyperplasie	0.0003		
	Samenblase			
30	Sinnesorgane			
30	Weisse Blutkoerperchen			
		0.1810		
	Zervix	0.1010		
		•		
35		FOETUS		
33		%Haeufigkeit		
	Entwicklung	_	•	
	Gastrointenstinal			
	Gehirn			
40	Haematopoetisch			
10		0.0000		
	Hepatisch			
	Herz-Blutgefaesse			
		0.0145		
45	Nebenniere			•
73		0.0247		
	Placenta			
	Prostata	0.0499		
	Sinnesorgane	0.0000		
50	James James			
		NORMIERTE/SU	BTRAHIERTE BI	BLIOTHEKEN
•		%Haeufigkeit		
	Brust	0.0068		•
55	Eierstock_n			
	Eierstock t			
	Endokrines Gewebe			
		0.0064		
	Gastrointestinal			
60	Haematopoetisch			
00	Haut-Muskel	0.0259		
		0.0309		
		0.1802		
		0.0050		
65	Prostata	0.0274		
03	Sinnesorgane	0.0000		
	atimesordane	- · · · · ·		

Uterus_n 0.0125

Elektronischer Northern fuer Seq-ID: 107

		NORMAL %Haeufigkeit	TUMOR %Haeufigkeit	Verhaeltnisse N/T T/N
5	B_Lymphom	0.1723	0.0000	under 0.0000
J	Blase	0.0390	0.3478	0.1121 8.9184 0.6726 1.4868
	Brust	0.0255	0.0379	0.3364 2.9727
	Dickdarm	0.0019	0.0057 0.0426	0.1932 5.1750
	Duenndarm	0.0082	0.0167	3.3775 0.2961
10	Eierstock	0.0564	0:0408	1.5745 0.6351
	Endokrines_Gewebe Gehirn	0.0042	0.0878	0.0198 50.552
	Geniin	0.0220	0.2366	0.0931 10.739
	Hepatisch	0.0279	0.0571	0.4883 2.0479
15	Herz	0.0203	0.0000	undef 0.0000
13	Hoden	0.0281	0.0000	undef 0.0000
	Lunge	0.0117	0.0092	1.2629 0.7918 5.6677 0.1764
	Magen-Speiseroehre	0.0362	0.0064	1.8555 0.5389
	Muskel-Skelett	0.0822	0.0443 0.0096	4.4103 0.2267
20	Niere	0.0425	0.0090	0.6731 1.4857
	Pankreas	0.0297	0.0039	0.4823 2.0732
	Prostata T_Lymphom	0.0019	0.0000	undef 0.0000
	T_Lymphom	0.0369	0.1196	0.3089 3.2370
25	Weisse_Blutkoerperchen	0.0000	0.0000	undef undef
25	Haematopoetisch	0.0160		
	Penis	0.0080		
	Samenblase	0.0000		
	Sinnesorgane			
30				
		FOETUS	_	
		%Haeufigkeit	L	
	Entwicklung	0.0656		
2.5	Gastrointenstinal	0.0000		
35	Haematopoetisch	0.2949		
	Haut	0.0000		
	Hepatisch	1.6385		
	Herz-Blutgefaesse	0.0605		
40	Lunge	0.1915		
	Nebenniere	1.2684		
	Niere	0.8279		
	Placenta	0.7938 0.0499		
	Sinnesorgane	0.0000		
45	Sinnesorgane	. 0.0000		
		NORMIERTE/S	UBTRAHIERTE B	IBLIOTHEKEN
		%Haeufigkei	t	
50	Brus	t 0.0680		
	Brust_	t 0.0000		
	Dickdarm	t 0.0000		
	Eierstock	n 0.0000		
	Eierstock_ Endokrines_Geweb	0.1103		
55	Endokrines_Geweb	1 0.4743		
	Gastrointestina	1 0.0000		
	Haematopoetisc	h 0.0000		
	Haut-Muske	1 0.0000		
60	Hoden	n 0.0000		
	Hoden	t 0.0000		
	Lunge_	n 0.0000		
	Lunge_	t 0.0000		
e -	Nerve	n 0.0030 t 0.0000		
65	Niere_ Ovar_Uteru	S 0.0676		
	Ovar_Uteri Prostata_	n 0.0061		
	Sinnesorgan	ne 0.0000		
	Weisse_Blutkoerperche	en 0.0000		
	METUDE DIRECTOR LEGISLA			

Elektronischer Northern fuer Seq-ID: 108

5	Brust	0.0000 0.0351 0.0000	TUMOR %Haeufigkeit 0.0000 0.1833 0.0000 0.0000	Verhaeltnisse N/T T/N undef undef 0.1915 5.2225 undef undef undef undef
10	Dickdarm Duenndarm Eierstock Endokrines_Gewebe Gehirn	0.0027 0.0208 0.0000	0.0000 0.0143 0.0000 0.0000	undef 0.0000 1.4517 0.6888 undef undef undef undef undef undef
15	Hepatisch Herz Hoden Lunge	0.0000 0.0000 0.0000 0.0010	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef undef undef undef undef 0.0000 undef undef
20	Pankreas Prostata	0.0000 0.0000 0.0000 0.0132	0.0000 0.0000 0.0000 0.0000 0.0365	undef undef undef undef undef undef 0.3618 2.7643
25	T_Lymphom Uterus Weisse_Blutkoerperchen Haematopoetisch Penis	0.0030 0.0000 0.0013 0.0000	0.0000 0.0000 0.0000	undef undef undef 0.0000 undef undef
30	Samenblase Sinnesorgane	0.0000 FOETUS		
35	Entwicklung Gastrointenstinal Gehirn Haematopoetisch Haut Hepatisch	0.0056 0.0000 0.0000 0.0000	-	
40	Herz-Blutgefaesse Lunge Nebenniere Niere	0.0000 0.0000		
45	Prostata Sinnesorgane	0.0000		
		%Haeufigkei	UBTRAHIERTE B t	IBLIOTHEKEN
50		n 0.0000		
55 .	Endokrines_Geweb Foeta Gastrointestina Haematopoetisc	e 0.0000 1 0.0041 1 0.0000 h 0.0000		
60	Hoden_ Lunge_ Lunge	n 0.0000 t 0.0000 n 0.0000 t 0.0000		
65	Nerve Niere_ Ovar_Uteru Prostata_ Sinnesorgar Weisse Blutkoerperche	n 0.0000 ne 0.0000		
	METARE DYCKLOCKER TOW.			

2.2 Fisher-Test

Um zu entscheiden, ob eine Partial-Sequenz S eines Gens in einer Bibliothek für Normal-Gewebe signifikant häufiger oder seltener vorkommt als in einer Bibliothek für entartetes Gewebe, wird Fishers Exakter Test, ein statistisches Standardverfahren (Hays, W. L., (1991) Statistics, Harcourt Brace College Publishers, Fort Worth), durchgeführt.

Die Null-Hypothese lautet: die beiden Bibliotheken können bezüglich der Häufigkeit zu S homologer Sequenzen nicht unterschieden werden. Falls die Null-Hypothese mit hinreichend hoher Sicherheit abgelehnt werden kann, wird das zu S gehörende Gen als interessanter Kandidat für ein Krebs-Gen akzeptiert, und es wird im nächsten Schritt versucht, eine Verlängerung seiner Sequenz zu erreichen.

15

10

Beispiel 3

Automatische Verlängerung der Partial-Sequenz

20

Die automatische Verlängerung der Partial-Sequenz S vollzieht sich in drei Schritten:

- Ermittlung aller zu S homologen Sequenzen aus der Gesamtmenge der zur Verfügung stehenden Sequenzen mit Hilfe von BLAST
- Assemblierung dieser Sequenzen mittels des Standardprogramms GAP4 (Bonfield, J. K., Smith, K. F., und Staden R. (1995), Nucleic Acids Research 23 4992-4999) (Contig-Bildung).

30

50

25

3. Berechnung einer Konsens-Sequenz C aus den assemblierten Sequenzen

Die Konsens-Sequenz C wird im allgemeinen länger sein als die Ausgangssequenz S. Ihr elektronischer Northern-Blot wird demzufolge von dem für S abweichen. Ein erneuter Fisher-Test entscheidet, ob die Alternativ-Hypothese der Abweichung von einer gleichmäßigen Expression in beiden Bibliotheken aufrechterhalten werden kann. Ist dies der Fall, wird versucht, C in gleicher Weise wie S zu verlängern. Diese Iteration wird mit der jeweils erhaltenen Konsensus-Sequenzen C_i (i: Index der Iteration) fortgesetzt, bis die Alternativ-Hypothese verworfen wird (if H₀ Exit; Abbruchkriterium I) oder bis keine automatische Verlängerung mehr möglich ist (while $C_i > C_{i-1}$; Abbruchkriterium II).

Im Fall des Abbruchkriteriums II bekommt man mit der nach der letzten Iteration vorliegenden Konsens-Sequenz eine komplette oder annähernd komplette Sequenz eines Gens, das mit hoher statistischer Sicherheit mit Krebs in Zusammenhang gebracht werden kann.

Analog der oben beschriebenen Beispiele konnten die in der Tabelle I beschriebenen Nukleinsäure-Sequenzen aus Blasentumorgewebe gefunden werden.

na lagan lang lang ng Kabara. Ta kang kanang nag lang lang lang kanang pang ng makang na lang ang kanang kanan

Ferner konnten zu den einzelnen Nukleinsäure-Sequenzen die Peptidsequenzen (ORF's) bestimmt werden, die in der Tabelle II aufgelistet sind, wobei wenigen Nukleinsäure-Sequenzen kein Peptid zugeordnet werden kann und einigen Nukleinsäure-Sequenzen mehr als ein Peptid zugeordnet werden kann. Wie bereits oben erwähnt, sind sowohl die ermittelten Nukleinsäure-Sequenzen, als auch die den Nukleinsäure-Sequenzen zugeordneten Peptid-Sequenzen Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Beispiel 4

10

30

35

Kartierung der Nukleinsäure-Sequenzen auf dem humanen Genom

Die Kartierung der humanen Gene erfolgte unter Verwendung des Stanford G3 Hybrid-Panels (Stewart et al., 1997), der von Research Genetics, Huntsville, Alabama vertrieben wird. Dieses Panel besteht aus 83 verschiedenen genomischen DNAs von Mensch-Hamster Hybridzellinien und erlaubt eine Auflösung von 500 Kilobasen. Die Hybridzellinien wurden durch Fusion von bestrahlten diploiden menschlichen Zellen mit Zellen des Chinesischen Hamsters gewonnen. Das Rückhaltemuster der humanen Chromosomenfragmente wird mittels genspezifischer Primer in einer Polymerase-Kettenreaktion bestimmt und mit Hilfe der vom Stanford RH Server verfügbaren Software analysiert (http://www.stanford.edu/RH/rhserver form2.html). Dieses Programm bestimmt den STS-Marker, der am nächsten zum gesuchten Gen liegt. Die entsprechende zytogenetische Bande wurde unter "Mapview" -Programms der Genome Database (GDB), Verwendung des (http://gdbwww.dkfz-heidelberg.de) bestimmt. 25 Neben dem kartieren von Genen auf dem menschlichen Cromosomensatz durch verschiedene experimentelle Methoden ist es möglich die Lage von Genen auf diesem durch bioinformatische Methoden zu bestimmen. Dazu wurde das bekannte

Programm e-PCR eingesetzt (Schuler GD (1998) Electronic PCR: bridging the gap between genome mapping and genome sequencing. Trends Biotechnol 16; 456-459, Schuler GD (1997). Sequence mapping by electronic PCR. Genome Res 7; 541-550). Die dabei eingesetzte Datenbank entspricht nicht mehr der in der Literatur angegebenen, sonder ist eine Weiterentwicklung, welche Daten der öffentlichen Datenbank RHdb (http://www.ebi.ac.uk/RHdb/index.html) einschließt. Analog zu der Kartierung durch die Hybrid-Panels erfolgte eine Auswertung der Ergebnisse mit der Whitehead-Institutes des Software und der Software obengenannten

(http://carbon.wi.mit.edu:8000/cgi-bin/contig/rhmapper.pl).

Beispiel 5

Gewinnung von genomischen DNA-Sequenzen (BAC-Klone)

genomischen BAC-Klone enthaltenen cDNA entsprechenden 5 (http://www.tree.caltech.edu/; Shizuya, H., B. Birren, U-J. Kim, V. Mancino, T. Slepak, Y. Tachiiri, M. Simon (1992) Proc. Natl. Acad. Sci., USA 89: 8794-8797) wurden mit der Prozedur des "down-to-the-well" isoliert. Bei dieser Prozedur wird eine Bibliothek bestehend aus BAC-Klonen (die Bibliothek überdeckt ca. 3 x das humane Genom) in ein bestimmtes Raster gebracht, so daß die DNA dieser Klone mit einer 10 spezifischen PCR untersucht werden kann. Dabei erfolgt ein "Poolen" der DNA verschiedener BAC-Klone. Durch eine kombinatorische Analyse ist es möglich die Klone zu bestimmen, die die gesuchte DNA enthalten. Durch das Festlegen der Klone kann die Adresse der Klone in der Bibliothek bestimmt werden. Diese Adresse zusammen mit dem Namen der verwendeten Bibliothek legen die Klone und damit die DNA-Sequenz dieser Klone eindeutig fest.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die erfolgreiche Isolierung der genomischen BAC-Klone ohne, diese darauf zu beschränken.

Die verwendete Bibliotheken waren CITB B und CITB C:

Seg. ID Nr.	Identifizierte BACs		
20		364/N/4	552/B/17

				Lachotor
Sequenz	Expression	Funktion	Cytogenetische in Lokalisation	Marker
ID No.	In Blasentumor überexprimert	unbekannt		D1S453-
1			10013.0	D19S211-
3	In Blasentumor überexprimert	unbekannt		D19S412
			6p21.1	D6S1540-
5	In Blasentumor überexprimen	undekanın		D6S1018
	1	unbekannt	5p14.3-p12	D5S426-
9	In Blasentumor uberexprimen			D5S455
7	In Blasentumor überexprimert	Hyaluronectin	17q25.1-q25.3	D17S1351- D17S1839
α	In Blasentumor überexprimert	unbekannt	20p11.21-	D20S180- D20S111
) (In Discontinuor überexprimert	unbekannt	15q23-q24.1	D15S197-
ກ 			40-40 0 440 23	D105412-
17	In Blasentumor überexprimert	unbekannt	19915.2-415.55	D19S418
4.0	la placentumor überexprimert	unbekannt	14q24.1	D14S63-
71	III Diascillation and a second illi		0,0	143531
9	in Rissentiumor überexprimert	PSCA	8p12-q24.3	
47	In Blasentimor überexprimert	Cofilin		
2	In Blasentimor überexprimert	H19	44.40 0 245 6	D1154046-
9	In Blasentumor überexprimert	IGF-2	11013.3-013.3	D11S1338
20	In Blasentumor überexprimert	unbekannt	1p34.3-p36.11	D1S247- D1S255
26.	In Blasentumor überexprimert	Homolog zu GADD34 aus Hamster	19q13.31- q13.32	D19S219- D19S412
34	In Blasentumor überexprimert	Hsp27	7q11.23	D7S672- D7S675
		hakannt	3p25.1	
36	In Blasentumor überexprimen	Juildenaillin		

TABELLE

		Funktion	Cytogenetische (Nachster	Nachster
Sequenz	Sequenz Expression		Lokalisation	Marker
		Birlycan		
40	III DIASEITUITOI UDGICAPITUICIO		1 000 1 100 1	D400EE4
42	In Blasentumor überexprimert	SAP-MU-9	10g21.1-q22.1 D103301	1000010
43		CD24	6q26-q27	D6S281
5			47-40 -40 0	D470706
45	In Blasentiamor überexpriment	unbekannt	11/p12-p13.2	-06/6/10
P F				D17S786
4	la Discontinuor übereveriment	Protein Tro alpha1	14a32.31-	D14S272-
 0			q32.33	D14S292
		TIMD 4	Xn11 4-n11 23	DXS1201-
48	In Blasentumor uperexprimen		21.1.4	
				DX51039
50	In Blasentumor überexprimert	Calcyclin		
3		140		
107	In Blasentumor überexprimert	Verlangerung zu Seq ID No.: 18		
108	In Blasentumor überexprimert	Verlängerung zu Seq ID No.: 16		
))				

TABELLE II

DNA-Sequenz ID No.: 2	Peptid-Sequenz ID No.:
2 · ·	51
	52
	53
3	54
	55
	56
5	. 60
·	61
	62
6	109
· ·	110
7	63
•	64
	65
8	66
9	67
3	68
	69
11	73
11	74
	75
12	76
12	77
	78
16	82
10	83
	84
18	85
10	86
	87
	88
20	89
20	90
	91
26	94
20	95
36	101
30	102
	103
45	104
40	105
	106
107	111
. 107	112
108	113
100	114
	1

PCT/DE99/01170

Die erfinderischen Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 der ermittelten Kandidatengene und die ermittelten Aminosäure-Sequenzen Seq. ID No 51-106, 109-114 werden in dem nachfolgenden Sequenzprotokoll beschrieben.

Sequenzprotokoli

(1) ALLGEMEINE INFORMATION:

(i) ANMELDER: 5

(A) NAME: metaGen - Gesellschaft für Genomforschung mbH

<u> Color o Brazzo (de la 1800), esperante de la color de la color</u>

(B) STRASSE: Ihnestrasse 63

(C) STADT: Berlin

(E) LAND: Deutschland

(F) POST CODE (ZIP): D-14195 10

(G) TELEFON: (030)-8413 1673

(H) TELEFAX: (030)-8413 1674

15

Menschliche Nukleinsäure-Sequenzen aus (ii) TITEL DER ERFINDUNG:

Blasentumorgewebe

(iii) Anzahl der Sequenzen: 72

20

25

30

(iv) COMPUTER READABLE FORM:

(A) MEDIUM TYPE: Floppy disk

(B) COMPUTER: IBM PC compatible

(C) OPERATING SYSTEM: PC-DOS/MS-DOS

(D) SOFTWARE: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (EPO)

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 2:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1926 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung 35 hergestellte partielle cDNA

(iii) HYPOTHETISCH: NEIN

(iii) ANTI-SENSE: NEIN 40

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

45

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 2:

ttgcgatggc tgatggactg tggctctcta accaaaggac cctagcgggc tcaacaattg 60 50

```
tcaagagcag ttggtggttc tgaatacaat cctcagccaa ggatccctcc tgtgttacag 120
     atggatcago taaaacaago caacactgaa gacacaaaga atgaggttag gttcattgaa 180
     accagggtaa cacctgtgga tgagctaaac acaaagatga caatgacctt gtaccaggta 240
     tagaagetea gagacatgee tgcaaaatga aateeetgag gaattttgca getacecaga 300
     gatacgtggt tcaaattaaa atgtctgacg gatcactcat ttgaggaaca gcacatcagc 360
     ttegecettt acgtggacaa taggttttt actttgacgg tgacaagtet ecacetggtg 420
     ttccagatgg gagtcatatt cccacaataa gcagccctta ctaagccgag agatgtcatt 480
     cctgcaggca ggacctatag gcacgtgaag atttgaatga aagtacagtt ccatttggaa 540
     gcccagacat aggatgggtc agtgggcatg gctctattcc tattctcaaa ccatgccagt 600
     ggcaacctgt gctcagtctg aagacaatgg acccacgtta ggtgtgacac gttcacataa 660
10
     ctgtgcagca catgccggga gtgatcagtc agacatttta atttgaacca cgtatctctg 720
     ggtagctaca aaattcctca gggatttcat tttgcaggca tgtctctgag cttctatacc 780
     tgctcaaggt cagtgtcatc titgtgttta gctcatccaa aggtgttacc ctggtttcaa 840
     tgaacctaac ctcattcttt gtgtcttcag tgttggcttg ttttagctga tccatctgta 900
     acacaggagg gateettgge tgaggattgt atttcagaac caccaactge tettgacaat 960
15
     tgttaacccg ctaggctcct ttggttagag aagccacagt ccttcagcct ccaattggtg1020
     tcagtactta ggaagaccac agctagatgg acaaacagca ttgggaggcc ttagccctgc1080
     tecteteat tecateetgt agagaacagg agteaggage egetggeagg agacageatg1140
     tcacccagga ctctgccggt gcagaatatg aacaatgcca tgttcttgca gaaaacgctt1200
     agectgagtt teataggagg taateaceag acaactgeag aatgtagaac actgageagg1260
20
     acaactgace tgteteette acatagteea tateaceaca aateacacaa caaaaaggag1320
     aagagatatt ttgggttcaa aaaaagtaaa aagataatgt agctgcattt ctttagttat1380
     tttgaagccc caaatatttc ctcatctttt tgttgttgtc atggatggtg gtgacatgga1440
     cttgtttata gaggacaggt cagctgtctg gctcagtgat ctacattctg aagttgtctg1500
      aaaatgtett catgattaaa tteageetaa aegttttgee gggaacaetg cagagacaat1560
25
      gctgtgagtt tccaacctca gcccatctgc gggcagagaa ggtctagttt gtccatcacc1620
      attatgatat caggactggt tacttggtta aggaggggtc taggagatct gtccctttta1680
      gagacacctt acttataatg aagtacttgg gaaagtggtt ttcaagagta taaatatcct1740
      gtattetaat gateateete taaacattit ateatttatt aateeteet geetgtgtet1800
      attattatat tcatatetet acgetgeaaa etttetgeet caatgtttae tgtgeetttg1860
30
      tttttgctag tgtgtgttgt tgaaaaaaa aacattccct gcctaagtta gttttggcaa1920
      agtatt
```

35 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 3:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 762 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 50 (vi) HERKUNFT:

40

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- ` (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 3:

物のないというないがればいないというできる 中では、

15

20

25

THE STATE OF THE S

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 5:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1146 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- · 30 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - 35 (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 5:
 - tcagtttagt ggcagggtgg ttttttaatt ttcttctgtg gctggatttt tgttgtttgt 60 ttaaataact cttctgggaa gttggtttat aagcctttgc caggtgtaac tgttgtgaaa 120 tacccaccac taaagttttt taagttccat attttctcca ttttgccttc ttatgtattt 180 tcaagattat tctgtgcact ttaaatttac ttaacttacc ataaatgcag tgtgactttt 240 cccacacact ggattgtgag gctcttaact tcttaaaagt ataatggcat cttgtgaatc 300 ctataagcag tctttatgtc tcttaacatt cacacctact ttttaaaaac aaatattatt 360 actattttta ttattgtttg tcctttataa attttcttaa agattaagaa aatttaagac 420 45 cccattgagt tactgtaatg caattcaact ttgagttatc ttttaaatat gtcttgtata 480 gttcatattc atggctgaaa cttgaccaca ctattgctga ttgtatggtt ttcacctgga 540 caccytytag aatgettgat tacttytact ettettatyc taatatycte tyggetygag 600 aaatgaaatc ctcaagccat caggatttgc tatttaagtg gcttgacaac tgggccacca 660 aagaacttga acttcacctt ttaggatttg agctgttctg gaacacattg ctgcactttg 720 50 gaaagtcaaa atcaagtgcc agtggcgccc tttccataga gaatttgccc agctttgctt 780 taaaagatgt cttgttttt atatacacat aatcaatagg tccaatctgc tctcaaggcc 840 ttggtcctgg tgggattcct tcaccaatta ctttaattaa aaatggctgc aactgtaaga 900 accettgtet gatatatttg caactatget eccatttaca aatgtacett etaatgetea 960 gttgccaggt tccaatgcaa aggtggcgtg gactcccttt gtgtgggtgg ggtttgtggg1020 55

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 6:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2407 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

25

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 6:

gagtgagtga gtgtgttgca tcgaattaag gactcttgaa gagaagagag gtccattcag 60 30 ggttgtccag attgaagtga ggtctcacgg tgaaaagaaa aggaaaatat tcagactctc 120 ttgaaatcca aagagcaaga agtaaatgaa cttctgcaaa aattccagca agctcaggaa 180 gaacttgcag aaatgaaaag atactctgag agctcttcaa aactggagga agataaagat 240 aaaaagataa atgagatgtc gaaggaagtc accaaattga aggaggcctt gaacagcctc 300 teccagetet ectaeteaac aageteatee aaaaggeaga gteageaget ggaggegetg 360 35 cagcagcaag tcaaacagct ccagaaccag ctggcggaat gcaagaaaca acaccaggag 420 gtcatatcag tttacagaat gcatcttctg tatgctgtgc agggccagat ggatgaagat 480 gtccagaaag tactgaagca aatccttacc atgtgtaaaa accagtctca aaagaagtaa 540 agtggattcc ttggcaggac actgcccctt gtcatctgtc tttgtgttag atccagagtt 600 gtcggcagcc gctgccattg ttctcattcg tggtatgcac tgtggcctag cgtagttctt 660 40 ccctttccaa aggtttctga ggacttctcc caggagaaga ctgcccgcct cagaactgct 720 tagagacttc aaaccagcag aggtgaaagt ccctgtcatc ccttcagatt ccagagctgg 780 gateagecat geceagaggt etggteetga tgetggeagg ggggeeeect cetecateee 840 tgactggctg agtggcttta tcaccaccga gtgatgtgct gaggcctcct gcagtgaatg 900 ctccttccat tcctgtactc gggcagtgcc attcagcaca ggagagctct ttttgccttt 960 45 ggctttcaat tccaaaacat gatttaattt ctaactaaat tagtatggca ctagttatga1020 agtatctgct taaaaccctt catcatgata tcctgtggat ttaaaaactc taattccatg1080 ttttcttccc atctgcctta tatatctcat caccctgctt atcaatattc agtttgatgal140 gcactattaa ctaaaatatg aaacttaaaa acaaaagcaa gttgtcctta aaagttcttt1200 ttttaagtaa attgttgaca tactgcaaat tttctatgca aacttgcctc ctgctgttat1260 50 ctqtqaaqct caqqaaatcc aaacatttgt gtttcaacaa gggacagtaa actgtgtgtt1320 tacagccaaa agaaatgcct catagttctt aacctcaact tttgtagaag tatttttttc1380 tctgtaatat ttttattggc tcataaagat gttttcatat ctgaactcct aaataagtgal440 aattacagta gattatatta acaaaatact ttttaggtag ccatgcttga gactttttaa1500 aaatataact ttttccttaa agttttcagc tatagcaaaa ggtagttatg tatgccagac1560 ctaatatgag ctgccaccaa cacccctaga actttcagcc atggtgtctt cagaattgtal620 55 gcqcatttct gaatctagca aatcctcctt ttacccgttg aatgttttga atgccctgac1680 tctaccagcg cccataaatg atctctagaa ggactgttag taccaatctg tttttcaact1740

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 7:

2001 The Control of March Administration of the March March 1991 The Control of t

15

20

5

10

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1471 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

35

30

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 7:

```
ctcgtgcaac ccggcggctc ctgcagcggt ggtcggctgt tgggtgtgga gtttcccagc 60
     geceeteggg teegaceett tgagegttet geteeggege cagetacete geteetegge 120
     gccatgacca caaccaccac ettcaaggga gtcgaccca acagcaggaa tageteecga 180
     gttttgcggc ctccaggtgg tggatccaat ttttcattag gttttgatga accaacagaa 240
40
     caacctgtga ggaagaacaa aatggcctct aatatctttg ggacacctga agaaaatcaa 300
     gettettggg ccaagtcage aggtgccaag tetagtggtg gcagggaaga ettggagtca 360
     tetggaetge agagaaggaa eteetetgaa geaageteeg gagaettett agatetgaag 420
     ggagaaggtg atattcatga aaatgtggac acagacttgc caggcagcct ggggcagagt 480
     gaagagaage cegtgeetge tgegeetgtg ceeageeegg tggeeeegge ceeagtgeea 540
45
     tecagaagaa atececetgg eggeaagtee ageetegtet tgggttaget etgactgtee 600
      tgaacgctgt cgttctgtct gtttcctcca tgcttgtgaa ctgcacaact tgagcctgac 660
      tgtacatete ttggatttgt ttcattaaaa agaagcactt tatgtactge tgtettttt 720
      ttttttcttt tgaagaacag gtttctctct gtccttgact cttgggtctg tgggccatgg 780
      catgagtgtt ttctagtagt agattggagg gaaagctttg tgacacttag tactgtgttt 840
50
      ttaagaagaa ataatttggt tccagatgtg ttagaggatc ttttgtactg aggttttaa 900
      cactttactt gggtttacca agecteaact ggacagacca taaacagtee acaggeaccg 960
      ttcctgccag gccccaaccc acagggagtc tctccgcaga gccttcttgg tgttgcccta1020
      acttgccagt ggcctttgct cagagcctcc tcctgtgaca tgtgaacaat gaagaggcct1080
      gcgcctcctg ccttgccgcc tgcaaagcaa agaaactgcc ttttattttt taaccttaaa1140
55
      aagtagccag atagtaacaa gactggctgg ctgatgagca aagcctttgc tctcacgcag1200
```

```
aggaaggett ggatgtacaa tgaaactgee tggaactaaa ageagtgaag caagggaggc1260 aateacactg aagegggtet teetecagga aeggggteee acaggegtgt tgttttaaat1320 aacetgatge tgtgtgeatg atgetggtge ttgaceatga aaggaaagte teateettaal380 aatgtgttgt actteacaat eetggaetgt tgetteaagt aaacaatate cacattttgal440 aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa a
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 8:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 1732 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 20 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

25

5

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 8:

```
gcagaaccta cgcctgacgg gcccggcggc ggctgagccg cgctgcgcag cgacgcggga 60
30
     atgaageggg egetgggeag gegaaaggge gtgtggttge geetgaggaa gatactttte 120
     tgtgttttgg ggttgtacat tgccattcca tttctcatca aactatgtcc tggaatacag 180
     gccaaactga ttttcttgaa tttcgtaaga gttccctatt tcattgattt gaaaaaacca 240
     caggatcaag gtttgaatca cacgtgtaac tactacctgc agccagagga agacgtgacc 300
     attggagtet ggcacaccgt ccctgcagte tggtggaaga acgcccaagg caaagaccag 360
35
     atgtggtatg aggatgcctt ggcttccagc caccctatca ttctgtacct gcatgggaac 420
     gcaggtacca gaggaggcga ccaccgcgtg gagctttaca aggtgctgag ttcccttggt 480
     taccatgtgg tcacctttga ctacagaggt tggggtgact cagtgggaac gccatctgag 540
     cggggcatga cctatgacgc actccacgtt tttgactgga tcaaagcaag aagtggtgac 600
      aaccccgtgt acatctgggg ccactctctg ggcactggcg tggcgacaaa tctggtgcgg 660
40
      cgcctctgtg agcgagagac gcctccagat gcccttatat tggaatctcc attcactaat 720
      atccgtgaag aagctaagag ccatccattt tcagtgatat atcgatactt ccctgggttt 780
      gactggttct tccttgatcc tattacaagt agtggaatta aatttgcaaa tgatgaaaac 840
      gtgaagcaca teteetgtee ectgeteate etgeacgetg aggacgacce ggtggtgeec 900
      ttccagcttg gcagaaagct ctatagcatc gccgcaccag ctcgaagctt ccgagatttc 960
45
      aaagttcagt ttgtgccctt tcattcagac cttggctaca ggcacaaata catttacaag1020
      agccctgagc tgccacggat actgagggaa ttcctgggga agtcggagcc tgagcaccag1080
      cactgagect ggccgtggga aggaageatg aagacetetg eceteeteec gtttteetee1140
      agtcagcage ceggtateet gaageceegg ggggeeggea cetgeaatge teaggagece1200
      agetegeace tggagageae eteagatece aggeggggag geecetgeag geetgeagtg1260
50
      cccggaggcc tgagcatggc tgtgtggaaa gcgtgggtgg caggcatgtg gctctccttg1320
      ccgccctca acctgagate ttgttgggag acttaatgge agcaggcage catcactgcc1380
      tggttgatgc tgcactgagc tggacagggg gagtccgggc aggggactct tggggctcgg1440
      gaccatgctg agetttttgg caccacccac agagaacgtg gggtccaggt tctttctgcal500
      cetteccage acatgeagaa tgactecagt ggttecateg tecetectg ceetgtgtae1560
 55
      ctgcttgcct ttctcagctg ccccacctcc cctgggctgg cccactcacc cacagtggaa1620
```

15

25

50

gtgcccggga tctgcacttc ctcccctttc acctacctgt acacctaacc tggccttagal680 ctgagcttta tttaagaata aaatcgtggt ggtggtcaaa aagacactct gc 1732

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 9:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

INTO ABSOLUTION TO A SANCTONIA CONTRACTORIA DE PARTIE ACESTA DE CONTRACTORIA DE CONTRACTORIA DE CONTRACTORIA D

(A) LÄNGE: 989 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Ediţierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 20 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 9:

```
cggctcgagc gtgatcgtcg actcagctga ccctgcggga ccggaaaaag aaattcccgg 60
    gecetggett ettggegega tgaggtteeg gttetgtggt gatetggaet gteeegaetg120
    ggtcctggca gaaatcagca cgctggccaa gatgtcctct gtgaagttgc ggctgctctg180
30
     caccaggtac taaaggaget getgggacag gggattgatt atgagaagat cetgaagete240
     acggctgacg ccaagtttga gtcaggcgat gtgaaggcca cagtggcagt gctgagtttc300
     atceteteca gtgeggeeaa geacagtgte gatggegaat cettgtecag tgaactgeag360
     cagetgggge tgeccaaaga geacgeggee ageetgtgee getgttatga ggagaageaa420
     agccccttgc agaagcactt gcgggtctgc agcctacgca tgaataggtt ggcaggtgtg480
35
     ggctggcggg tggactacac cctgagctcc agcctgctgc aatccgtgga agagcccatg540
     teceteteag cagacaagtt ecaggteete etggeagaac tgaageagge ceagaceetg660
     atgagetece tgggetgagg agaagggtgt tecaggeetg tgtggageeg eeetgeeegt720
     atggagtcac gecetetgaa etgetetteg ggaggeagee etggttetag gatgetgagg780
     ccctggcccg gactctggcc tcccagatcc ccagctgcct cacttctctc ttgagaactt840
     ggetcagggc tcctgaggac ctttcccagc attaccttcc cttcccttga aaggcaattg900
     aaaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaaa
45
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 11:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1467 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- 15 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 11:

```
cgaggaccgg ccttgcgagc ggcgacgact ataaaatggc gcgtgctgca acccgcgccc 60
     getteggaga gagaaatget ggggtgeage tteaagetta ggaceaceca ceatgeetat 120
     ccaggtgctg aagggcctga ccatcactca ttaagaacag aggaggctgc ctgttactcc 180
     tggtgttgca tecetecaga caetetgetg ttteetgeet aggegtgget geagecatgg 240
20
     ctaggaaage getgecacce acceaectgg gecagagetg gttetgetee tgetgeaggg 300
     acactgaget ggetateteg gegetteggg caagaactge aacaggetet cetgggteet 360
     gcaggtgtac agccgggccc ctgccttgtg cctcagctct cgagagctgc tgctgccggg 420
     tgacctgatc caacctgata aggtgccatc ttcagctacc actgcaaggc cctgagggca 480
     acageageae ggeaetgeee acceggetge tgatggeetg gtgeeagetg ggagteetee 540
25
     cggcacttcg aggccactga gccaccettc cagccccagc ccaccatgga caggggtatc 600
     cagetteete ctcaaceteg teetetgeee etgagecagt gaegeecaag gaeatgeetg 660
     ttacccaggt cctgtaccag cactagctgg tcaagggcat gacagtgctg gaggccgtct 720
     tggagateca ggecateact ggeageagge tgetetecat ggtgecaggg ceegecagge 780
     caccaggete atgetgggae ccaacccagt gcacaaggae ttggetgetg agccacacae 840
     ccaggagaag gtggataagt gggctaccaa gggcttcctg caggctaggg gaggagccac 900
30
     ccccgcttcc ctattgtgac caggcctatg gggaggagct gtccatacgc caccgtgaga 960
     ccagaatect gggggagetg etectggttt gagetgeatt caggaagtge gggacatggt1080
     aggggaggca aaaagccttg ggcactaccc tccctgtgga gctgttcggt gtccgtcgag1140
     ctagccacac cctgacacca tgttcaaggg taccggaaga gaagggtgtc tgcccccaac1200
35
     ctcccetgtg ggtgtcactg gccagatgtc atgagggaag caggccttgt gagtggacac1260
     tgaccatgag tccctggggg gagtgatccc ccaggcatcg tgtgccatgt tgcacttctg1320
     cccaggcage agggtgggtg ggtaccatgg gtgcccacce ctccaccaca tggggcccca1380
     aagcactgca ggccaagcag ggcaacccca cacccttgac ataaaagcat cttgaagctt1440
40
      ttaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaataa
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 12:
- 45 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 895 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

March Colonia Carlo Carl

(iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 12:

```
ctcgagccgc tcgagaacct cacttcctta ctcctccaaa aagaagtggg gaaagaacca 60
     tcaaacettt ceteetgaet taccaaacea ggaaaacage aggagagggt ggetcaggac120
     ttagggacag ggtatagctt agatggtgga aagcaaagga gagcaggaag ttgtaaatca180
     ctggctaatg agaaaaggag acagctaact ctaggatgaa gctgtgacta ggctggagtt240
15
     getteettga agatgggaet cettgggtat caagacetat gecacateae actggggeta300
     gggaagtagg tgatgccagc cctcaagtct gtcttcagcc agggacttga gaagttatat360
     tgggcagtgg ctccaatctg tggaccagta tttcagcttt ccctgaagat caggcagggt420
     gecatteatt gtettetet ectagecece teaggaaaga aggaetatat ttgtactgta480
     ccctaggggt tctggaaggg aaaacatgga atcaggatte tatagactga taggccctat540
20
     ccacaagggc catgactggg aaaaggtatg ggagcagaag gagaattggg attttagggt600
     gcagtacget caccetaaac ttttggtggc ctggggcatg tettgaggcc cagactgtta660
     ageaggetet getggeetgt ttactegtea ceacetetge acetgetgte ttgagaetec720
     atceagecce aggeacgeca ectgetectg ageetecact atetecetgt gaegggtgaa780
     cttcgtgtac tgtgtctcgg gtccatatat gaattgtgag cagggttcat ctattttaaa840
25
      cacagatgtt tacaaaataa agattatttc aaaccaaaaa gaaaaaaaaa aaaaa
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 16:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 758 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- 35 (D) TOPOLOGIE: linear

30

45

50

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 40 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 16:

cggctcgagc ggctcgaggg gcaagaagaa catcacgtgc tgtgacaccg acttgtgcaa 60 cgccagcggg gcccatgccc tgcagccggc tgccgccatc cttgcgctgc tccctgcact120

```
cactggtgt ggtgeecag geetetgtge cacteetaa agaeetggee cagtggage240
ctgteetggt teetgagga cateetaacg caagtetgae catgaggage240
ttgeecaace tgaeeetee atggeeetet caagtgeetee caceeggaag ateageetets
gtgaeacaga teegeetgaa gatggeeete ceaaceetet etgetgetgt teetaaggee catgaggeeete ceaaceetet eeceaaggaaggeetee caaggaggee cagtaaagge tgaeaggtet ggteegtggt gteeceeggaagge540
gacaggaeet caggagggee cagtaaagge tgagatgaag tggaetgag ggeetggagg600
gacaagagte gacgtgagte cetggagte eetgaatggea geetgaggag600
aggggeeagg ceteacatte gtggggetee etgaatggea geetgagea agegtaggee720
cttaataaac acetgttgga taageeagaet ataageeaaaa aaaaaaaa 758
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 17:

15

20

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 302 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

35

30

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 17:

```
cggctcgacg gtctcgagat caagcatgaa ttgcaagcaa actgctacga ggaggtcaag 60 gaccgctgca ccctggcaga gaagctgggg ggcagtgccg tcatctccct ggagggcaag120 cctttgtgag cccctttctg cgcccccttg cctgggagca tctgggcagg ccccaacacc180 ttgccctttg ggggtttgca gggctcgcc cctttcctgg ccagaaccgg gaggggctg240 gggggggatt cccaggcagg gggggaggg ccaattccct tttcaaccc caggttgggc300 ca
```

45

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 18:
 - (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 824 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung

hergestellte partielle cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 5 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

10

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 18:

15 ggcgaggaca gaggaggcgc gtccggcctt cctgaacacc ttaggctggt ggggctgcgg 60 caagaagegg gtetgtttet ttactteete caeggagteg geacactatg getgeecetg120 ggctcccaga acccacaaca tgaaagaaat ggtgctaccc agctcaagcc tgggcctttg180 aatceggaca caaaaccete tagettggaa atgaatatge tgcaetttae aaccaetgca240 ctacctgact caggaatcgg ctctggaagg tgaagctaga ggaaccagac ctcatcagcc300 20 caacatcaaa gacaccatcg gaacagcagc gcccgcagca cccaccccgc accggcgact360 ccatettcat ggccacccc tgcggcggac ggttgaccac cagccaccac atcatcccag420 agetgagete ctccageggg atgacgccgt ccccaccace tecetettet tetttttcat480 cettetgtet etttgtttet gagettteet gtettteett ttttetgaga gatteaaage540 ctccacgact ctgtttcccc cgtcccttct gaatttaatt tgcactaagt catttgcact600 25 ggttggagtt gtggagacgg ccttgagtct cagtacgagt gtgcgtgagt gtgagccacc660 ttggcaagtg cctgtgcagg gcccggccgc cctccatctg ggccgggtga ctggggcgcc720 ggetgtgtgc ccgaaggeet caccetggee etteggeett agtetgggaa ggttecgaac780 cgaacatcaa gggaggcaag cctttcaagg catttccatt aatt

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 19:

- 35 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2190 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

40

30

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 50 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENŽ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 19:

```
tattgggatt gcaagcgtta caaggttaaa gacaaaaccc aagcatggga ttttgccgga 120
     aatattagcg ttaaaggagc tgagttgagt caaacacggg ccgcaaggtg gaccgaggcg 180
     gcaggcacag gtgacattca gtgtttggcg tgggggtctt caggtgatgg cagaggaggg 240
     gacccaagag ggggcccccc actgaagaca ttggggacac ggggaggaga caagatggag 300
     agccacgact aggcacggag gtcagacagg cagcccgggc caggatggtt agtggcccag 360
     gggagagetg caaacetggg gacgcaaggg getggtegge aagtgeeece gggaacaeee 420
     actooggoga ggcagaatat aacactgggt gggtgggtgt cotgacgaat gggcaggtaa 480
     tttggggtgc ctcgaagcgt tttggatctc aggccaatgt gggttccaca attgtgacaa 540
10
     tttggctctt tgggcttctg tccaatgttc cgaatggccc actcacaggg cgcttgccga 600
     gggaccetet gegacgeteg agetegagee gaaatgaggg aacceccaaa titeatgica 660
     attgatctat tececetett tgtttettgg ggeagttttt tttttaecee teettagett 720
     tatgogotca gaaaccaaat taaacccccc coccatgtaa caggggggca gtgacaaaag 780
     caagaacgca cgaagccagc ctggagacca ccacgtcctg ccccccgcca tttatcgccc 840
15
     tgattggatt ttgtttttca tctgtccctg ttgcttgggt tgagttgagg gtggagcctc 900
     ctggggggca ctggccactg agcccccttg gagaagtcag aggggagtgg agaaggccac 960
     tgtccggcct ggcttctggg gacagtggct ggtccccaga agtcctgagg gcggaggggg1020
     gggttgggca gggtctcctc aggtgtcagg agggtgctcg gaggccacag gagggggctc1080
     ctggctggcc tgaggctggc cggaggggaa ggggctagca ggtgtgtaaa cagagggttc1140
20
     catcaggctg gggcagggtg gccgccttcc gcacacttga ggaaccctcc cctctccctc1200
     ggtgacatet tgecegecce teagcacect geettgtete caggaggtee gaagetetgt1260
     gggacctctt gggggcaagg tggggtgagg ccggggagta gggaggtcag gcgggtctgal320
     gcccacagag caggagaget gccaggtctg cccatcgacc aggttgcttg ggccccggag1380
      cccacgggtc tggtgatgcc atagcagcca ccaccgcggc gcctagggct gcggcaggga1440
25
      ctcggcctct gggaggttta cctcgcccc acttgtgccc ccagctcagc ccccctgcac1500
      gcagcccgac tagcagtcta gaggcctgag gcttctgggt cctggtgacg gggctggcat1560
      gaccccgggg gtcgtccatg ccagtccgcc tcagtcgcag agggtccctc ggcaagcgcc1620
      ctgtgagtgg gccattcgga acattggaca gaagcccaaa gagccaaatt gtcacaattg1680
      tggaacccac attggcctga gatccaaaac gcttcgaggc accccaaatt acctgcccat1740
30
      togtcaggac acceacceac coagtgttat attotgcctc gccggagtgg gtgttcccgg1800
      gggcacttgc cgaccagecc cttgcgtccc caggtttgca gctctcccct gggccactaa1860
      ccatcctggc ccgggctgcc tgtctgacct ccgtgcctag tcgtggctct ccatcttgtc1920
      tectecegt gteceeaatg tetteagtgg ggggeeeet ettgggtee etectetgee1980
      atcacctgaa gacccccacg ccaaacactg aatgtcacct gtgcctgccg cctcggtcca2040
35
      cettgeggee egtgtttgae teaacteage teetttaaeg etaatattte eggeaaaate2100
      ccatgcttgg gttttgtctt taaccttgta acgcttgcaa tcccaataaa gcattaaaag2160
      tcatgaaatt caaaaaaaaa aaaaaaaaaa
 40
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 20:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2565 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 55 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

(vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 20:

```
ctccccacc tgtggcccgc aagccgtctg tgggagtccc ggaccccgcc tcccccagtt 60
     accetegage tgageceett actgeteete ceaceaatgg geteceteae acceaggaca 120
     ggactaagag ggagctggcg gagaatggag gtgtcctgca gctggtgggc ccagaggaga 180
     agatgggcet cccgggctca gactcacaga aagagetgge etgaccacca ggcaceteae 240
10
     tggcactgct gacccatccc agaaacacaa tetcagggac ccgagcagct ccaaggacga 300
     gaggatacag cagacacaac ctaatagaga gggcgcctgc agccttaacc tccacggcct 360
     togatactta tgcaagcotg gtgttgctcc tgtcctcaga gtcatcctgc gctcatgcct 420
     tttcccgaat gggttcacct ctggcagttg ccgcttcagt cttggcctta gcctcatctt 480
     gaagtgggta gctggcggga gagggtggct gcgcccctg ctggccctga ggctgcagag 540
15
     ttgggagcag gacacctcac ctgagtttca tttttttca tgtccaaacc atgcacatac 600
     tatagtccag aatcaaagca cttttgaaaa gtggctgcat ggccatcctc cagggcccag 660
     gaagttgcat tccaagggcc tgtttacatg gcagcagaat ccatccccgg cagtcagccc 720
     atagettggg accagtetgt geceteetge ceagteeagt ttacteetet tggtteetga 780
     aggtggccaa gtcattgtgt teccaeagge ttetetagge tgggggcagg tgtggggetg 840
20
     tggaattcca aagcacaaaa ggtgcagagg ggattggcct tcctgtgcct caactcacca 900
     accaccetce tgeetteeag ttetgecagg tgetecatge tggggacaag taggagactg 960
     ccagggccca aagaaatggg tgagcagtag agtcatctcg gggcacttgg cagtgtcaag1020
     cacctgcccc ttgcctcctt gaccacatg gggtgggtgg gcccccagca cttcagaggc1080
      aggageettt gggetgagea ageaetgagg aggtggatgg aagggageat etggaggggg1140
25
      ggagetteet tgageagtgg geceaggeet ggeeeteeae actteattet etgacettte1200
      teteteetea ttteggtgea tgteetttet geagetgeet tteageacag gtggtteeac1260
      tgggggcagc taacgctgag tgacaaggat gggaagccac aggtgcattt tactcaagtc1320
      ttetetagte aatgagggge acceagtget tetagggeag getgggtggt ggteeeetag1380
      gtatcagect etettactgt acteteeggg aatgttaace tttetatttt eageetgtge1440
30
      cacctgtcta ggcaagctgg cttccccatt ggcccctgtg ggtccacagc agcgtggctg1500
      cccccaggg ccaccgcttc tttcttgatc ctctttcctt aacagtgact tgggcttgag1560
      tetggcaagg aacettgett ttagetteac caccaaggag agaggttgac atgacetecc1620
      cgcccctca ccaaggctgg gaacagaggg gatgtggtga gagccaggtt cctctggccc1680
      tetecagggt gttttecact agteactact gtetteteet tgtagetaat caateaatat1740
      tetteeettg cetgtgggca gtggagagtg etgetgggtg tacgetgcae etgeceaetg1800
      agttggggaa agaggataat cagtgagcac tgttctgctc agagctcctg atctacccca1860
      ccccctagga tccaggactg ggtcaaagct gcatgaaacc aggccctggc agcaacctgg1920
      gaatggctgg aggtgggaga gaacctgact tetettteee teteceteet ecaacattae1980
      tggaacteta teetgttagg atettetgag ettgttteee tgetgggtgg gacagaggae2040
 40
      aaaggagaag ggagggtcta gaagaggcag cccttctttg tcctctgggg taaatgagct2100
      tgacctagag taaatggaga gaccaaaagc ctctgatttt taatttccat aaaatgttag2160
      aagtatatat atacatatat atatttettt aaatttttga gtetttgata tgtetaaaaa2220
      tecattecet etgecetgaa geetgagtga gacacatgaa gaaaactgtg ttteatttaa2280
      agatgttaat taaatgattg aaacttgaaa aaggctactg cttcttaatg ttggggggac2340
 45
      agggcagtgg tctgggccca catttagaag ggaaaatgtt ttgcctgctg cacacattgg2400
       acccaagtat gggcctcttc tgcctagtac tgccaaaggg actgttaagg tgtcttgtcc2460
       atcttctacc ccccaccccc cattacaggg taaagggaac cccagactag gtgaggggcc2520
       agcagetgee teacacttgt gtteteteet gagatggtee agett
 50
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 26:

55 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

- (A) LÄNGE: 1632 Basenpaare
- (B) TYP: Nukleinsäure (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 26:

```
gacactggtt ggttctgata agaggcaggg gaggagaaag ccgaggaaga gggagttgcg 60
     gaagaggagg gagttaacaa gttctcttat ccaccatcac accgggagtg ttgtccagcc 120
     gtggaggagg aggacgatga agaagctgta aagaaagaag ctcacagaac ctctacttct 180
     gecttgtete caggatecaa geceageaet tgggtgtett geceagggga ggaagagaat 240
20
     caagccacgg aggataaaag aacagaaaga agtaaaggag ccaggaagac ctccgtgtcc 300
     ccccgatctt caggetecga ecccaggtee tgggagtate gttcaggaga ggegtecgag 360
     gagaaggagg aaaaggcaca caaagaaact gggaaaggag aagctgcccc agggccgcaa 420
     tecteagece cageceagag geeceagete aagteetggt ggtgeeaace cagtgatgaa 480
     gaggagggtg aggtcaaggc tttgggggca gctgagaagg atggagaagc tgagtgtcct 540
25
     ccctgcatcc ccccaccaag tgccttcctg aaggcctggg tgtattggcc aggagaggac 600
     acagaggaag aggaagatga ggaagaagat gaggacagtg actctggatc agatgaggaa 660
      gagggagaag ctgaggcttc ctcttccact cctgctacag gtgtcttctt gaagtcctgg 720
      gtctatcagc caggagagga cacacagtga tacaggatca gccgaggatg aaagagaagc 780
      tgagacttet gettecacae eccetgeaag tgetttettg aaggeetggg tgtateggee 840
30
      aggagaggac actggatagt gaggataagg aagatgattc agaagcagcc ttaggagaag 900
      ctgagtcaga cccacatccc tcccaccegg accagagggc ccacttcagg ggctggggat 960
      atcgacctgg aaaagagaca gaggaagagg aagctgctga ggactgggga gaagctgagc1020
      cetgeccett ecgagtggce atetatgtac etggagagaa gecacegeet eeetgggete1080
      ctectagget gecettega etgeaaagge ggeteaageg eccagaaace cetacteatg1140
35
      atccggaccc tgagactccc ctaaaggcca gaaaggtgcg cttctccgag aaggtcactg1200
      tocatttoct ggctgtctgg gcagggccgg cccaggccgc ccgccagggc ccctgggagc1260
      agettgeteg ggategeage egettegeae geogeateae ceaggeceag gaggagetga1320
      geceetgeet cacceetget geeegggeea gageetggge acgeeteagg aacceacett1380
      tageccccat coetgecete acceagacet tgeetteete etetgteeet tegtecccag1440
40
      tecagaceae gecettgage caagetgtgg ceacacette eegetegtet getgetgeag1500
      cggctgccct ggacctcagt gggaggcgtg gctgagacca actggtttgc ctataattta1560
      ttaactattt atttttcta agtgtgggtt tatataagga ataaagcctt ttgatttgta1620
      acgaaaaaaa aa
 45
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 34:
- 50 (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 823 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsaure
 - (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung

CONSIDER CONTROL OF COMMERCIAN CONTROL STATE OF THE STATE OF THE CONTROL OF THE C

hergestellte partielle cDNA

- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

10

30

35

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 34:

15 ccgcgtcgac aaatttttt aaagatcatc gatgaagaga gaaaatgcgc ttttctacag 60 agtococtto coaccocacag coccatococ agataagegg ggagttocot ggegeggtge120 cagtttctag ccgctgagtg ggcgtgtgcg cggctccaag tgcgcctgcg tactgctcac180 tecceagete egegeeetge teegtteete ecaaaaetet gaategaaga aettteegga240 agtttctgag agcccagacc ggcgggcacg cgcccatccc caaccccctc tgttaatccc300 20 taccageetg cagteetgge tgettecaag caggaggtgg ggeetetgge etagegggge360 cgaaaggcag tgcccctccc ccgcagtctg atttccctct tccccccaac ggcaagcacg420 aggageggea ggaegageat ggetacatet eeeggtgett caegeggaaa tacaegetge480 cccccggtgt ggaccccacc caagtttcct cctccctgtc ccctgagggc acactgaccg540 tggaggcccc catgcccaag ctagccacgc agtccaacga gatcaccatc ccagtcacct600 25 tcgagtcgcg ggcccagctt gggggcccag aagctgcaaa atccgatgag actgccgcca660 agtaaageet tageeeggat geceaceeet getgeegeea etggetgtge eteeceegee720 acctgtgtgt tcttttgata catttatctt ctgtttttct caaataaagt tcaaagcaac780

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 36:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1203 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 45 (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 36:

```
gteggggggg cetgegeagt egetetteet eaggeggegg ceatggeggg acaggaggat
    ccggtgcagc gggagattca ccaggactgg gctaaccggg agtacattga gataatcacc 120
    agcagcatca agaaaatcgc agactttctc aactcgttcg atatgtcttg tcgttcaaga 180
5
    cttgcaacac taaacgagaa attgacagcc cttgaacgga gaatagagta cattgaagct 240
    cgggtgacaa aaggtgagac actcacctag aacagtgccg tgctgctgct gggaagttgc 300
     tttacacaac acaggccaca tgggaaaggc cccagcagcc ttcagctcct tcctttctcc 360
     ttaaagagca acagggctta ttcttgtttt tctttttca aaagtgtggc ctttgggctc 420
     tgccatctgg ggtgtggtgt ggtatgtggg aagaagttca gaggaaccgt tggaaacgac 480
10
     gttaggcatt ttaccttttc agtaacattt tatacatcta cttgtcaatg tatttgagac 540
     atteacagee aaaageetgg gactetttgt gaaggteete eteaceteta tetttettte 600
     tetetetete aaacttteet taaagttete attgeetttg cactgettet gtgaacagte 660
     tttgtctcct ccccaccttt ggtgggaagt gcggggcagt cctggtcaag acactcatgc 720
     cctggcaatg tggctgccag agaatgttgt tgctaaccca ccagtttctt gttgatttgg 780
15
     agaggtcaag gccaggcccc cacttggctt gaagggacat tttcagactt ttctttctgt 840
     cacttggagt gtctatgcct ctcatatttc cctaataaac tcctcaactt tttatctgac 900
     tgctgtgatt atggtgggga gaggagctag agatgggttc acttattgca cagaaatgta 960
     atacatggcg ttattattct aacataaaac tttcagatgt agctgtttga ttcaaagcct1020
     aggtgettac cageccaagt ecceatgttt ggaettteag etgaetaget catettggga1080
20
     atcatttggt cattcagcac atttaccaag tatttactat gtaggcatgt taaactccaal140
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 40:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2384 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

25

30

35

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- 45 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 40:

diagnosis de la comparação de la compara

```
gtgcccaaag agateteece tgacaccacg etgetggace tgcagaacaa egacatetee 480
     gageteegea aggatgaett caagggtete eageacetet aegeeetegt eetggtgaae 540
     aacaagatet ecaagateea tgagaaggee tteageeeae tgeggaaget geagaagete 600
     tacateteca agaaceacet ggtggagate eegeccaace tacecagete eetggtggag 660
     ctccgcatcc acgacaaccg catccgcaag gtgcccaagg gagtgttcag tgggctccgg 720
5
     aacatgaact gcatcgagat gggcgggaac ccactggaga acagtggctt tgaacctgga 780
     geettegatg geetgaaget caactacetg egeateteag aggeeaaget gaetggeate 840
     cccaaagacc tccctgagac cctgaatgaa ctccacctag accacaacaa aatccaggcc 900
     atcgaactgg aggacctgct tcgctactcc aagctgtaca ggctgggcct aggccacaac 960
     cagatcagga tgatcgagaa cgggagcctg agcttcctgc ccaccctccg ggagctccac1020
10
     ttggacaaca acaagttggc cagggtgccc tcagggctcc cagacctcaa gctcctccag1080
     gtggtctatc tgcactccaa caacatcacc aaagtgggtg tcaacgactt ctgtcccatg1140
     ggcttcgggg tgaagcgggc ctactacaac ggcatcagcc tcttcaacaa ccccgtgccc1200
     tactgggagg tgcagccggc cactttccgc tgcgtcactg accgcctggc catccagttt1260
     ggcaactaca aaaagtagag gcagctgcag ccaccgcggg gcctcagtgg gggtctctggg1320
15
     ggaacacage cagacatect gatggggagg cagagecagg aagetaagee agggeecage1380
     tgcgtccaac ccagccccc acctcgggtc cctgacccca gctcgatgcc ccatcaccgc1440
     ctctccctgg ctcccaaggg tgcaggtggg cgcaaggccc ggcccccatc acatgttccc1500
     ttggcctcag agctgcccct gctctcccac cacagccacc cagaggcacc ccatgaagct1560
     tttttctcgt tcactcccaa acccaagtgt ccaaggetee agtcctagga gaacagteee1620
20
     tgggtcagca gccaggaggc ggtccataag aatggggaca gtgggctctg ccagggctgc1680
     cgcacctgtc cagacacaca tgttctgttc ctcctcctca tgcatttcca gcctttcaac1740
     cctccccgac tctgcggctc ccctcagccc ccttgcaagt tcatggcctg tccctcccag1800
     acceptgete captgeeet tegaceagte etceettetg ttetetett cecegteett1860
     25
     tgtgtgtgtc ttgtgcttcc tcagaccttt ctcgcttctg agcttggtgg cctgttccct1980
     ccatctctcc gaacctggct tcgcctgtcc ctttcactcc acaccctctg gccttctgcc2040
     ttgagetggg actgetttet gtetgteegg cetgeaceca geecetgeee acaaaacece2100
     agggacageg gteteceeag cetgeeetge teaggeettg ecceeaaace tgtactgtee2160
     cggaggaggt tgggaggtgg aggcccagca tcccgcgcag atgacaccat caaccgccag2220
30
     agteceagae aceggtttte etagaageee eteaceeeea etggeeeact ggtggetagg2280
     teteceetta teettetggt ecagegeaag gaggggetge ttetgaggte ggtggetgte2340
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 42:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 845 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- (iii) ANTI-SENSE: NEIN

(vi) HERKUNFT:

35

40

45

50

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

55 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:

(A) BIBLIOTHEK: cDNA library

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 42:

gcgttccctc cgccgagcta cttctttctt tcctttttt ttttttctg gctaacagaa 60 gcaacttcat gtcctgctgg ctttgcttgc tgtctcctgg caaccagaag tggacagaag180 5 caccagcag accettegge atgeegeett ctaccaggaa gecagaggee taggageteg300 ccatccatat ttatttgaaa aggtcaaaag gagcatctat gagacaaggg aggggtgcag360 gctgaagcag cgcctcaaca gccagggaca tgtaggcaac acgagcaggc acagcgcggc420 caccactgtc cacacgctca cacaagccag gcccgcaggg ccttcggaga gctagcaggt480 10 tacattcagg cagatggccc tetteccace caaacccaca gaaccccaaa caaggcatca540 ccaggaaaga cacgggaaag ccaaatcaca gttgaaccag ggacagagaa cccttggccc600 cactgatgtc ccaagccace ageagetget tecaaaatce ctatgetatt acagtgggaa660 ttacatcatt taaaaagcct gattattccc aggcttctaa tctttcatat aaaactgcct720 ttgttttgct cctttgttca actcagaggc ccagcaaagc gggcagggtc cctgatcagg780 15 graggagere acetragaag cecatgerge accagtgere aagcacatgt cagtgetcag840 aacaa

20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 43:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 2233 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
- (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- 35 (vi) HERKUNFT:

25

30

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
- (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 43:

```
gtgttactgt aattcctcaa cgtattgttt cgacagcact aatttaatgc cgatatactc 840
     tagatgaagt tttacattgt tgagctattg ctgttctctt gggaactgaa ctcactttcc 900
     tcctgaggct ttggatttga cattgcattt gaccttttat gtagtaattg acatgtgcca 960
     gggcaatgat gaatgagaat ctaccccag atccaagcat cctgagcaac tcttgattat1020
5
     ccatattqaq tcaaatqqta qqcatttcct atcacctqtt tccattcaac aagaqcacta1080
     cattcattta gctaaacgga ttccaaagag tagaattgca ttgaccgcga ctaatttcaa1140
     aatgcttttt attattatta ttttttagac agtctcactt tgtcgcccag gccggagtgc1200
     agtggtgcga tctcagatca gtgtaccatt tgcctcccgg gctcaagcga ttctcctgcc1260
     tcagcctccc aagtagctgg gattacaggc acctgccacc atgcccggct aatttttgta1320
     attitagtag agacagggtt tcaccatgtt gcccaggctg gtttcgaact cctgacctcal380
10
     ggtgatccac ccgcctcggc ctcccaaagt gctgggatta caggcttgag cccccgcgcc1440
     cagccatcaa aatgcttttt atttctgcat atgttgaata ctttttacaa tttaaaaaaaa1500
     tgatctgttt tgaaggcaaa attgcaaatc ttgaaattaa gaaggcaaaa atgtaaagga1560
     gtcaaaacta taaatcaagt atttgggaag tgaagactgg aagctaattt gcattaaatt1620
     cacaaacttt tatactcttt ctgtatatac atttttttc tttaaaaaac aactatggat1680
15
     cagaatagcc acatttagaa cactttttgt tatcagtcaa tatttttaga tagttagaac1740
     ctggtcctaa gcctaaaagt gggcttgatt ctgcagtaaa tcttttacaa ctgcctcgac1800
     acacataaac ctttttaaaa atagacactc cccgaagtct tttgttcgca tggtcacaca1860
     ctgatgctta gatgttccag taatctaata tggccacagt agtcttgatg accaaagtcc1920
     tttttttcca tctttagaaa actacatggg aacaaacaga tcgaacagtt ttgaagctac1980
20
     tgtgtgtgtg aatgaacact cttgctttat tccagaatgc tgtacatcta ttttggattg2040
     tatattgtgt ttgtgtattt acgctttgat tcatagtaac ttcttatgga attgatttgc2100
     attgaacaca aactgtaaat aaaaagaaat ggctgaaaga gcaaaaaaa aggagggcag2160
     25
     aggaggtggg ggg
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 45:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 817 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
- 40 (iii) ANTI-SENSE: NEIN

30

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 45 (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 45:

gttttttt tttttttg aagagagcag attototta ttgagatacg ggacacagcg 60
aagggtggag agacggaaca gcccccagc ctcagccotc tccacggggg ccggatgcca120
gagatgggag aagggatca gtctctcgcc cgggaaaccc agtcccacag agggcgccgg180
caagggtggg acgcgacctg ggtgacacgg tgcagggagt ctttaaatag aggagggct240
ggagcgggga aacgcgccgg ggccctagcg caccatgtat tccttgcgct tattgagccg300
aacttggcag aaagagaagc ctccgaggag gaggtaaagg cctgcagcga tgaaacagtt360
gtagctgact tgctcgtaaa ggttgtatat gttctgggg ccattctcaa aatctttct420

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 46:

10

5

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1644 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure.
 - (C) STRANG: einzel
- 15 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

30

25

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 46:

```
gttccggctc acatgggaaa tactttctga gagtcctgga cctcctgtgc aagaacatga 60
     aacacetgtg gttetteete etgetggtgg cageteecag atgggteetg teecaggtge 120
     agetgeagga gtegggeeca ggaetggtga ageetteaca gaecetgtee etcaectgea 180
35
     ctgtctctgg tggctccatc agcagtggtg gttactactg gagctggatc cgccagcacc 240
     cagggaaggg cctggagtgg attgggtaca tctattacag tgggagcacc tactacaacc 300
     egteceteaa gagtegagtt accatateag tagacacgte taagaaceag tteteetga 360
     agctgagete tgtgactgee geggacaegg cegtgtatta etgtgegaga gagcatetet 420
     cctacggtga ctcgagatac tactactacg gtatggacgt ctgggggccaa gggacccggt 480
40
     caccatetee teageatece egaccagece caaggtette eegetgagee tetgeageae 540
     ccagccagat gggaacgtgg tcatcgcctg cctggtccag ggcttcttcc cccaggagcc 600
     actcagtgtg acctggagcg aaagggacag ggcgtgaccg ccagaaactt cccacccagc 660
     caggatgeet ecggggacet gtacaccacg ageagecage tgaceetgee ggccacacag 720
     tgcctagccg gcaagtccgt gacatgccac gtgaagcact acacgaatcc cagccaggat 780
     gtgactgtgc cctgcccagt tccctcaact ccacctaccc catctccctc aactccacct 840
45
     accecatete ceteatgetg ceacecega etgteactge accgaeegge cetegaggae 900
     ctgetettag gttcagaage gaacetcaeg tgcacactga ccggcctgag agatgcctca 960
      ggtgtcacct tcacctggac gccctcaagt gggaagagcg ctgttcaagg accacctgag1020
      cgtgacetet gtggctgcta cagegtgtec agtgtectge egggetgtge egagecatgg1080
50
      aaccatggga agacetteae ttgcactget geetaeeceg agtecaagae eeegetaace1140
      gccaccetet caaaateegg aaacacatte eggeeegagg tecacetget geegeegeg1200
      teggaggage tggccctgaa cgagctggtg acgctgacgt gcctggcacg cggcttcagc1260
      cccaaggacg tgctggttcg ctggctgcag gggtcacagg agctgccccg cgagaagtacl320
      ctgacttggg catcccggca ggagcccagc cagggcacca ccaccttcgc tgtgaccagc1380
      atactgcgcg tggcagccga ggactggaag aagggggaca ccttctcctg catggtgggc1440
55
      cacgaggeee tgeegetgge etteacacag aagaceateg accgettgge gggtaaacce1500
```

SENT OF SENT OF SENT OF A SENT OF A

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 48:

(i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:

(A) LÄNGE: 969 Basenpaare

(B) TYP: Nukleinsäure

(C) STRANG: einzel

(D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

20

25

5

10

15

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(C) ORGAN:

- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 48:

```
gaggaggagg gtgtatctcc tttcgtcgga ccgccccttg gcttctgcac tgatggtggg 60
30
     tggatgagta atgcatccag gaagcctgga ggcctgtggt ttccgcaccc gctgccaccc120
     ccgcccctag cgtggacatt tatcctctag cgctcaggcc ctgccgccat cgccgcagat180
     ccagegecea gagagacace agagaaceca ecatggeece etttgagece etggettetg240
     gcatcctgtt gttgctgtgg ctgatagece ccageaggge ctgcacetgt gtcccacece300
     acccacagac ggccttctgc aattccgacc tcgtcatcag ggccaagttc gtggggacac360
35
     cagaagtcaa ccagaccacc ttataccagc gttatgagat caagatgacc aagatgtata420
     aagggtteca ageettaggg gatgeegetg acateeggtt egtetacace eeegeeatgg480
     agagtgtetg eggataette cacaggtece acaacegeag egaggagttt eteattgetg540
     gaaaactgca ggatggactc ttgcacatca ctacctgcag tttcgtggct ccctggaaca600
     gcctgagctt agctcagcgc cggggcttca ccaagaccta cactgttggc tgtgaggaat660
40
     gcacagtgtt tecetgttta tecateceet gcaaactgca gagtggcaet cattgettgt720
     ggacggacca gctcctccaa ggctctgaaa agggcttcca gtcccgtcac cttgcctgcc780
     tgcctcggga gccagggctg tgcacctggc agtccctgcg gtcccagata gcctgaatcc840
     tgcccggagt ggaagctgaa gcctgcacag tgtccaccct gttcccactc ccatctttct900
     tccggacaat gaaataaaga gttaccaccc agcaaaaaaa aaaaaaaaa acaagtcgtc960
45
     gcgtgctgt
```

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 50:

50

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 704 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- 5 (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN
 - (vi) HERKUNFT:

10

15

30

35

45

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (C) ORGAN:
- (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 50:

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 51:

- (A) LÄNGE: 95 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 40 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 51:
- PCSSQFHPVE NRSQEPLAGD SMSPRTLPVQ NMNNAMFLQK TLSLSFIGGN HQTTAECRTL60 50 SRTTDLSPSH SPYHHKSHNK KEKRYFGFKK SKKIM 95
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 52:
 - (A) LÄNGE: 76 Aminosäuren

THE SECTION OF THE CONTROL OF THE CO

(B) TYP: Protein
(C) STRANG: einzel
(D) TOPOLOGIE: linear
(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 52:

LPRDTWFKLK CLTDHSRHVL HSYVNVSHLT WVHCLQTEHR LPLAWFENRN RAMPTDPSYV60 WASKWNCTFI QIFTCL 76

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 53:

20

15

5

10

- (A) LÄNGE: 90 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

25

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

30

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 35 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 53:

RVNNCQEQLV VLKYNPQPRI PPVLQMDQLK QANTEDTKNE VRFIETRVTP LDELNTKMTL60 TLSRYRSSET CLQNEIPEEF CSYPEIRGSN 90

- 40 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 54:
 - (A) LÄNGE: 117 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 45 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

.50

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 54:

PLQPPRAMAP RGCIVAVFAI FCISRLLCSH GAPVAPMTPY LMLCQPHKRC GDKFYDPLQH 60 CCYDDAVVPL ARTQTCGNCT FRVCFEQCCP WTFMVKLINQ NCDSARTSDD RLCRSVS

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 55:

10

5

- (A) LÄNGE: 103 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

20

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 55: 25

RVPQPALGWC RVDVGHRGHQ EGSESLGPHQ HTHLMLSRIL EGDLWASSGQ RQGGPQTGHR 60 MKWAVECVFL WPPNSHSASQ ISGNTSLFLQ AHPGRRIQES SFP 103

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 56: 30
 - (A) LÄNGE: 81 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

40

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

45

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 56:

RCSFHTSGSW PRARRHHHSN SAAGGRRTCP HISCVAGTAS GKESWGPLGL RVSRGAWRCR60 KWQRQLRCSL GEPWLWVVAV E

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 60:
 - (A) LÄNGE: 127 Aminosäuren

(B)	TYP: Protein
(C)	STRANG: einzel
m	TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 10 (vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 60:

VTVMQFNFEL SFKYVLYSSY SWLKLDHTIA DCMVFTWTPC RMLDYLYSSY ANMLWAGEMK 60 SSSHQDLLFK WLDNWATKEL ELHLLGFELF WNTLLHFGKS KSSASGALSI ENLPSFALKD120 VLFFIYT

- 20 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 61:
 - (A) LÄNGE: 111 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 25 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

15

30

35

40

45

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 61:

SIGPICSQGL GPGGIPSPIT LIKNGCNCKN PCLIYLQLCS HLQMYLLMLS CQVPMQRWRG 60 LPLCGWGLWV VVKDRYQKNA FKCTNLLINI RCLLKKKKK KKRVGGVGCI G 111

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 62:
 - (A) LÄNGE: 68 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 50 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:

				MENSCH
/ A \	ΔDC	VIIIC		M = N > 1
1 D 1	1 11417	AIVI.7	IVII 163.	IVILIACOLI

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 62:

YRSFTTTHKP HPHKGSPRHL CIGTWQLSIR RYICKWEHSC KYIRQGFLQL QPFLIKVIGE60 GIPPGPRP 68

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 63:

10

5

- (A) LÄNGE: 195 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

20

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 63:

LVQPGGSCSG GRLLGVEFPS APRVRPFERS APAPATSLLG AMTTTTTFKG VDPNSRNSSR 60 VLRPPGGGSN FSLGFDEPTE QPVRKNKMAS NIFGTPEENQ ASWAKSAGAK SSGGREDLES120 SGLQRRNSSE ASSGDFLDLK GEGDIHENVD TDLPGSLGQS EEKPVPAAPV PSPVAPAPVP180 SRRNPPGGKS SLVLG

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 64:

- (A) LÄNGE: 164 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

40

45

30

35

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 64:

VSQSFPSNLL LENTHAMAHR PKSQGQRETC SSKEKKKRQQ YIKCFFLMKQ IQEMYSQAQV 60
VQFTSMEETD RTTAFRTVRA NPRRGWTCRQ GDFFWMALGP GPPGWAQAQQ ARASLHSAPG120
CLASLCPHFH EYHLLPSDLR SLRSLLQRSS FSAVQMTPSL PCHH 164

En la henra diversione des estimations de la company d

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 65:

- (A) LÄNGE: 106 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

15

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 65:

FQAVSLYIQA FLCVRAKALL ISQPVLLLSG YFLRLKNKRQ FLCFAGGKAG GAGLFIVHMS 60
QEEALSKGHW QVRATPRRLC GETPCGLGPG RNGACGLFMV CPVEAW 106

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 66:
 - (A) LÄNGE: 349 Aminosäuren
- 25 (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

30

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 66:
- AALRSDAGMK RALGRRKGVW LRLRKILFCV LGLYIAIPFL IKLCPGIQAK LIFLNFVRVP 60
 YFIDLKKPQD QGLNHTCNYY LQPEEDVTIG VWHTVPAVWW KNAQGKDQMW YEDALASSHP120
 IILYLHGNAG TRGGDHRVEL YKVLSSLGYH VVTFDYRGWG DSVGTPSERG MTYDALHVFD180
 WIKARSGDNP VYIWGHSLGT GVATNLVRRL CERETPPDAL ILESPFTNIR EEAKSHPFSV240
 IYRYFPGFDW FFLDPITSSG IKFANDENVK HISCPLLILH AEDDPVVPFQ LGRKLYSIAA300
 PARSFRDFKV QFVPFHSDLG YRHKYIYKSP ELPRILREFL GKSEPEHQH 349
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 67:
 - (A) LÄNGE: 191 Aminosäuren
- 50 (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

15

40

45

a na sala kandida sa tala sa na sa na

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 67:

SGLSRLGPGR NQHAGQDVLC EVAAALHQVL KELLGQGIDY EKILKLTADA KFESGDVKAT 60 VAVLSFILSS AAKHSVDGES LSSELQQLGL PKEHAASLCR CYEEKQSPLQ KHLRVCSbRM120 NRLAGVGWRV DYTLSSSLLQ SVEEPMVHLR LEVAAAPGTP AQPVAMSLSA DKFQVLLAEL180 KQAQTLMSSL G

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 68:
 - (A) LÄNGE: 164 Aminosäuren

20 (B) TYP: Protein

- (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT: 30 (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 68:
- FFFFFFFFF FFFSLLYFC LFFLLMKTAN NCLSREGKVM LGKVLRSPEP SSQERSEAAG 60
 DLGGQSPGQG LSILEPGLPP EEQFRGRDSI RAGRLHTGLE HPSPQPRELI RVWACFSSAR120
 RTWNLSAERD MATGWAGVPG AAATSSRRCT MGSSTDCSRL ELRV 164
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 69:
 - (A) LÄNGE: 155 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi)	SEQU	ENZ-BE	SCHRE	IBUNG	: SEQ	ID N	O 69:
------	------	--------	-------	-------	-------	------	-------

NQGCLPKSSS EGVTPYGQGG STQAWNTLLL SPGSSSGSGP ASVLPGGPGT CLLRGTWQQA 60
5 GLGSLGQLPP PAAGAPWALP RIAAGWSSGC SPPASPHLPT YSCVGCRPAS ASARGFASPH120
NSGTGWPRAL WAAPAAAVHW TRIRHRHCAW PHWRG 155

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 73:

- (A) LÄNGE: 121 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- 15 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 20 (vi) HERKUNFT:

10

25

40

45

50

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 73:

LVKGMTVLEA VLEIQAITGS RLLSMVPGPA RPPGSCWDPT QCTRTWLLSH TPRRRWISGL 60 PRASCRLGEE PPPLPYCDQA YGEELSIRHR ETWAWLSRTD TAWPGAPGVK QARILGELLL120 V

- 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 74:
 - (A) LÄNGE: 115 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 35 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja.

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 74:

QACPWASLAQ GQRTRLRRKL DTPVHGGLGL EGWLSGLEVP GGLPAGTRPS AAGWAVPCCC 60 CPQGLAVVAE DGTLSGWIRS PGSSSSRELR HKAGARLYTC RTQESLLQFL PEAPR 115

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 75:
 - (A) LÄNGE: 117 Aminosäuren.

10

15

20

Tolera field out the constant that the color and the color of the telephone the color the color and the

	(B) TYP: Protein (C) STRANG: einzel (D) TOPOLOGIE: linear
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 75:
15	RWHLIRLDQV TRQQQLSRAE AQGRGPAVHL QDPGEPVAVL ARSAEIASSV SLQQEQNQLW 60 PRWVGGSAFL AMAAATPRQE TAECLEGCNT RSNRQPPLFL MSDGQALQHL DRHGGWS 11
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 76:
20	(A) LÄNGE: 66 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
25	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
30	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 76:
	PPQERRTIFV LYPRGSGREN MESGFYRLIG PIHKGHDWEK VWEQKENWDF RVQYAHPKLL66 VAWGMS
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 77:
45	(A) LÄNGE: 81 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

(iii) HYPOTHETISCH: ja 50

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

(vi) HERKUNFT:

PE PERCEPT DE CONTEST ROMENT CARRESTE PÉRES TACIO DE SOUR E CARTO DE LO COMO DEMANSACIONES DE CARTO DA COMPARA

(A)	ORGANISMUS:	MENSCH
-----	--------------------	--------

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 77:

ALSTRAMTGK RYGSRRRIGI LGCSTLTLNF WWPGACLEAQ TVKQALLACL LVTTSAPAVL60 RLHPAPGTPP APEPPLSPCD G 81

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 78:

10

5

- (A) LÄNGE: 104 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

20

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 78:

TLLTIHIWTR DTVHEVHPSQ GDSGGSGAGG VPGAGWSLKT AGAEVVTSKQ ASRACLTVWA 60 SRHAPGHQKF RVSVLHPKIP ILLLLPYLFP VMALVDRAYQ SIES 104

- 30 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 82:
 - (A) LÄNGE: 187 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 35 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

40

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

45

50

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 82:

ARAARGARRT SRAVTPTCAT PAGPMPCSRL PPSLRCSLHS ACCSGDPASY RLWGAPLQPT 60 LGVVPQASVP LLTDLAQWEP VLVPEAHPNA SLTMYVCTPV PHPDPPMALS RTPTRQISSS120 DTDPPADGPS NPLCCCFHGP AFSTLNPVLR HLFPQEAFPA HPIYDLSQVW SVVSPAPSRG180 QALRRAQ 187

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 83:

5	(A) LÄNGE: 241 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
10	(iii) HYPOTHETISCH: ja
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 83:
20	FFFFGLSNRC LLRAYAVLRL PFREPHECEA WPLPPGLQAP SLETPRNSRR LLSSSSTQST 60 SSQPLLGPPE CLSPAGCGGH HGPDLAQVID GVGREGFLGE EVPEHRVKGG ECWAMETAAE120 RVGGAICRRI CVTRADLPGG SPGEGHGRVR VGHRGADIHG QTCVRMCLRN QDRLPLGQVC180 EEWHRGLGHH TQCGLQRGPP EPIAGRVPRA AGRVQGAAQG WRQPAAGHGP RWRCTSRCHS240 T
	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 84:
25	(A) LÄNGE: 113 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
30	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
35	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
40	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 84:
	MGWAGKASWG KRCLSTGLRV ENAGPWKQQQ RGLEGPSAGG SVSLELICRV GVLERAMGGS 66 GWGTGVQTYM VRLALGCASG TRTGSHWARS VRSGTEAWGT TPSVGCSGAP QSL 113
45	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 85:
50	(A) LÄNGE: 107 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear

(ii) MOLEKÜLTYP: ORF

15

30

35

(iii) HYPOTI	HEŤISCH: ja
--------------	-------------

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 85:

10 AFLSFLFSER FKASTTLFPP SLLNLICTKS FALVGVVETA LSLSTSVREC EPPWQVPVQG 60 PAALHLGRVT GAPAVCPKAS PWPFGLSLGR FRTEHQGRQA FQGISIN 107

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 86:

- (A) LÄNGE: 107 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 20 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 25 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 86:

LRNRLWKVKL EEPDLISPTS KTPSEQQRPQ HPPRTGDSIF MATPCGGRLT TSHHIIPELS 60 SSSGMTPSPP PPSSSFSSFC LFVSELSCLS FFLRDSKPPR LCFPRPF 107

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 87:

- (A) LÄNGE: 115 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 45 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

50 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 87:

(2) INFORMATION	ÜBER SEC) ID	NO:	88
-----------------	----------	------	-----	----

the first of the second of the second

(A) LÄNGE: 124 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 10 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 88:
- 20 CSVRNLPRLR PKGQGEAFGH TAGAPVTRPR WRAAGPCTGT CQGGSHSRTL VLRLKAVSTT 60
 PTSANDLVQI KFRRDGGNRV VEALNLSEKR KDRKAQKQRD RRMKKKKREV VGTASSRWRS120
 124
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 89:

25

15

5

- (A) LÄNGE: 198 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

30

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

35

45

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 40 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 89:

EGAGGEWRCP AAGGPRGEDG PPGLRLTERA GLTTRHLTGT ADPSQKHNLR DPSSSKDERI 60 QQTQPNREGA CSLNLHGLRY LCKPGVAPVL RVILRSCLFP NGFTSGSCRF SLGLSLILKW120 VAGGRGWLRP LLALRLQSWE QDTSPEFHFF SCPNHAHTIV QNQSTFEKWL HGHPPGPRKL180 HSKGLFTWQQ NPSPAVSP

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 90:
 - (A) LÄNGE: 124 Aminosäuren
- 50 (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

. ` `

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 90:

LPPVEPPVLK GSCRKDMHRN EERERSENEV WRARPGPTAQ GSSPPPDAPF HPPPQCLLSP 60 KAPASEVLGA HPPQCGQGGK GQVLDTAKCP EMTLLLTHFF GPWQSPTCPQ HGAPGRTGRQ120 EGGW

15

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 91:
 - (A) LÄNGE: 147 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
- 20 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 25 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

30

- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 91:
- NSGEVSCSQL CSLRASRGRS HPLPPATHFK MRLRPRLKRQ LPEVNPFGKR HERRMTLRTG 60
 35 ATPGLHKYRR PWRLRLQAPS LLGCVCCILS SLELLGSLRL CFWDGSAVPV RCLVVRPALS120
 VSLSPGGPSS PLGPPAAGHL HSPPAPS 147
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 94:
 - (A) LÄNGE: 242 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 45 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 50 (vi) HERKUNFT:
 - ` (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 94:

EAGEEKAEEE GVAEEEGVNK FSYPPSHREC CPAVEEEDDE EAVKKEAHRT STSALSPGSK 60
PSTWVSCPGE EENQATEDKR TERSKGARKT SVSPRSSGSD PRSWEYRSGE ASEEKEEKAH120
KETGKGEAAP GPQSSAPAQR PQLKSWWCQP SDEEEGEVKA LGAAEKDGEA ECPPCIPPPS180
AFLKAWVYWP GEDTEEEEDE EEDEDSDSGS DEEEGEAEAS SSTPATGVFL KSWVYQPGED240
TO

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 95:

and the state of the control of the state of

10

- (A) LÄNGE: 237 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

15

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

20

30

35

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 95:

RPGCIGQERT LDSEDKEDDS EAALGEAESD PHPSHPDQRA HFRGWGYRPG KETEEEEAAE 60 DWGEAEPCPF RVAIYVPGEK PPPPWAPPRL PLRLQRRLKR PETPTHDPDP ETPLKARKVR120 FSEKVTVHFL AVWAGPAQAA RQGPWEQLAR DRSRFARRIT QAQEELSPCL TPAARARAWA180 RLRNPPLAPI PALTQTLPSS SVPSSPVQTT PLSQAVATPS RSSAAAAAAL DLSGRRG 237

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 101:

- (A) LÄNGE: 89 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

40

45

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 101:

- VGGACAVALP QAAAMAGQED PVQREIHQDW ANREYIEIIT SSIKKIADFL NSFDMSCRSR60 LATLNEKLTA LERRIEYIEA RVTKGETLT 89
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 102:

	(A) LÄNGE: 88 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
5	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
	(iii) HYPOTHETISCH: ja
10	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH :
15	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 102:
	NSAVLLLGSC FTQHRPHGKG PSSLQLLPFS LKSNRAYSCF SFFKSVAFGL CHLGCGVVCG60 KKFRGTVGND VRHFTFSVTF YTSTCQCI 88
20	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 103:
25	(A) LÄNGE: 89 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKÜLTYP: ORF
30	(iii) HYPOTHETISCH: ja
	(vi) HERKUNFT: (A) ORGANISMUS: MENSCH
35	(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 103:
	HFIHLLVNVF ETFTAKSLGL FVKVLLTSIF LSLSLKLSLK FSLPLHCFCE QSLSPPHLWW60 EVRGSPGQDT HALAMWLPEN VVANPPVSC 89
40	(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 104:
45	(A) LÄNGE: 240 Aminosäuren(B) TYP: Protein(C) STRANG: einzel(D) TOPOLOGIE: linear
	(ii) MOLEKI'II TYP: ORE

(iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

(A) ORGANISMUS: MENSCH

5 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 104:

REQILFIEIR DTAKGGETEQ PPSLSPLHGG RMPEMGEGIQ SLARETQSHR GRRQGWDATW 60 VTRCRESLNR GGAGAGKRAG ALAHHVFLAL IEPNLAEREA SEEEVKACSD ETVVADLLVK120 VVYVLGAILK IFLREGNVLN QHSGMDIEKY SEHYQHDHSP GAEDDAAGGQ LRPTAQERRH180 KEGSRGSPRC KRARKAVGES PGCPRRGAEG AWPRPQPSHP GAAGGKGWAP LRTFAGDGAV240

- (2) INFORMATION UBER SEQ ID NO: 105:
 - (A) LÄNGE: 136 Aminosäuren

(B) TYP: Protein

- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF

20

25

10

15

- (iii) HYPOTHETISCH: ja
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 105:
- RLYMFWGPFS KSFSVKGTSS INTAEWTLKN IPSIINMITP QALRTMPQAA SFGPQHRSDA 60 IKKGVGDRRG ASGLGKRWEK AQDALAGGQR GRGPGLNHPI RGRQAEKAGL LSGLSRETAP120 SETKTAPGET FLDLCS
 - (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 106:

35

- (A) LÄNGE: 173 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- (C) STRANG: einzel
- (D) TOPOLOGIE: linear

40

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

45

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 50 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 106:

LQRSRKVSPG AVLVSDGAVS RESPERSPAF SACRPRMGWL RPGPRPLCPP ARASWAFSHR 60 FPSPLAPRRS PTPFFMASLL CCGPKLAACG IVLSAWGVIM LIMLGIFFNV HSAVLIEDVP120 FTEKDFENGP QNIYNLYEQV SYNCFIAAGL YLLLGGFSFC QVRLNKRKEY MVR

173

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 107:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 1769 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

10

5

- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
- (iii) HYPOTHETISCH: NEIN

15

- (iii) ANTI-SENSE: NEIN
- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 20 (C) ORGAN:
 - (vii) SONSTIGE HERKUNFT:
 - (A) BIBLIOTHEK: cDNA library

25 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 107:

	ATTATTTACA	TTTCAAAATA	ATTCCCCTTA	ATCGTTTTAC	TCCTAAGTTC	ATTACCATTG	60
	TTGGCCCACC	TTAGGTTCCA	CCACTTGGTT	GTTACCCCAG	CCCTGGGTTC	AAACAGGGAC	120
	ATGGCAAGGG	GACACAGGAC	AGAGGGGTCC	CCAGCTGCCA	CCTCACCCAC	CGCAATTCAT	180
30	TTAGTAGCAG	GCACAGGGGC	AGCTCCGGCA	CGGCTTTCTC	AGGCCTATGC	CGGAGCCTCG	240
	AGGGCTGGAG	AGCGGGAAGA	CAGGCAGTGC	TCGGGGAGTT	GCAGCAGGAC	GTCACCAGGA	300
	GGGCGAACGG	CCACGGGAGG	GGGGCCCCGG	GACATTGCGC	AGCAAGGAGG	CTGCAGGGGC	360
	TCGGCCTGCG	GGCGCCGGTC	CCACGAGGCA	CTGCGGCCCA	GGGTCTGGTG	CGGAGAGGGC	420
	CCACAGTGGA	CTTGGTGACG	CTGTATGCCC	TCACCGCTCA	GCCCCTGGGG	CTGGCTTGGC	480
35	AGACAGTACA	GCATCCAGGG	GAGTCAAGGG	CATGGGGCGA	GACCAGACTA	GGCGAGGCGG	540
	GCGGGGCGGA	GTGAATGAGC	TCTCAGGAGG	GAGGATGGTG	CAGGCAGGGG	TGAGGAGCGC	600
	AGGGGGCGGC	GAGCGGGAGG	CACTGGCCTC	CAGAGCCCGT	GGCCAAGGCG	GGCCTCGCGG	660
	GCGGCGACGG	AGCCGGGATC	GGTGCCTCAG	CGTTCGGGCT	GGAGACGAGG	CCAGGTCTCC	720
	AGCTGGGGTG	GACGTGCCCA	CCAGCTGCCG	AAGGCAAGAC	GCCAGGTCCG	GTGGACGTGA	780
40	CAAGCAGGAC	ATGACATGGT	CCGGTGTGAC	GGCGAGGACA	GAGGAGGCGC	GTCCGGCCTT	840
	CCTGAACACC	TTAGGCTGGT	GGGGCTGCGG	CAAGAAGCGG	GTCTGTTTCT	TTACTTCCTC	900
	CACGGAGTCG	GCACACTATG	GCTGCCCTCT	GGGCTCCCAG	AACCCACAAC	ATGAAAGAAA	960
	TGGTGCTACC	CAGCTCAAGC	CTGGGCCTTT	GAATCCGGAC	ACAAAACCCT	CTAGCTTGGA	1020
	AATGAATATG	CTGCACTTTA	CAACCACTGC	ACTACCTGAC	TCAGGAATCG	GCTCTGGAAG	1080
45	GTGAAGCTAG	AGGAACCAGA	CCTCATCAGC	CCAACATCAA	AGACACCATC	GGAACAGCAG	140
	CGCCCGCAGC	ACCCACCCCG	CACCGGCGAC	TCCATCTTCA	TGGCCACCCC	CTGCGGCGGA	200
	CGGTTGACCA	CCAGCCACCA	CATCATCCCA	GAGCTGAGCT	CCTCCAGCGG	GATGACGCCG	1260
	TCCCCACCAC	CTCCCTCTTC	TTCTTTTTCA	TCCTTCTGTC	TCTTTGTTTC	TGAGCTTTCC	1320
	TGTCTTTCCT	TTTTTCTGAG	AGATTCAAAG	CCTCCACGAC	.0.0	CCGTCCCTTC	
50	TGAATTTAAT	TTGCACTAAG	TCATTTGCAC	TGGTTGGAGT	TGTGGAGACG	GCCTTGAGTC	1440
	TCAGTACGAG	TGTGCGTGAG	TGTGAGCCAC	CTTGGCAAGT	GCCTGTGCAG	GGCCCGGCCG	1500
	CCCTCCATCT	GGGCCGGGTG	ACTGGGCGCC	GGCTGTGTGC	CCGAGGCCTC	ACCCTGCCCT:	1560
	CGCCTAGTCT	GGAAGCTCCG	ACCGACATCA	CGGAGCAGCC	110.1.00	CCATTACGCC	
	. CCATCTCGCT	CTGTGCCCCT	CCCCACCAGG	GCTTCAGCAG	GAGCCCTGGA	CTCATCATCA:	1080
55	ATAAACACTG			AAAAAAAAA	AAAAAAAAA	ААААААААА	1769
	ААААААААА	ААААААААА	AAAAAAAAG			•	1103

and takes but and a tribute of the left and take on the first second of the second of the second of the second

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 108:

- (i) SEQUENZ CHARAKTERISTIK:
 - (A) LÄNGE: 990 Basenpaare
 - (B) TYP: Nukleinsäure
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- (ii) MOLEKÜLTYP: aus einzelnen ESTs durch Assemblierung und Editierung hergestellte partielle cDNA
 - (iii) HYPOTHETISCH: NEIN
 - (iii) ANTI-SENSE: NEIN

15

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (C) ORGAN:
- 20 (vii) SONSTIGE HERKUNFT: (A) BIBLIOTHEK: cDNA library
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO: 108:

```
AGGGAGAGGC AGTGACCATG AAGGCTGTGC TGCTTGCCCT GTTGATGGCA GGCTTGGCCC 60
     TGCAGCCAGG CACTGCCCTG CTGTGCTACT CCTGCAAAGC CCAGGTGAGC AACGAGGACT120
25
     GCCTGCAGGT GGAGAACTGC ACCCAGCTGG GGGAGCAGTG CTGGACCGCG CGCATCCGCG180
     CAGTTGGCCT CCTGACCGTC ATCAGCAAAG GCTGCAGCTT GAACTGCGTG GATGACTCAC240
     AGGACTACTA CGTGGGCAAG AAGAACATCA CGTGCTGTGA CACCGACTTG TGCAACGCCA300
     GCGGGGCCCA TGCCCTGCAG CCGGCTGCCG CCATCCTTGC GCTGCTCCCT GCACTCGGCC360
     TGCTGCTCTG GGGACCCGGC CAGCTATAGG CTCTGGGGGG CCCCGCTGCA GCCCACACTG420
30
     GGTGTGGTGC CCCAGGCCTT TGTGCCACTC CTCACAGAAC CTGGCCCAGT GGGAGCCTGT480
     CCTGGTTCCT GAGGCACATC CTAACGCAAG TTTGACCATG TATGTTTGCA CCCCTTTTCC540
     CCNAACCCTG ACCTTCCCAT GGGCCTTTTC CAGGATTCCN ACCNGGCAGA TCAGTTTTAG600
     TGANACANAT CCGCNTGCAG ATGGCCCCTC CAACCNTTTN TGTTGNTGTT TCCATGGCCC660
      AGCATTTTCC ACCCTTAACC CTGTGTTCAG GCACTTNTTC CCCCAGGAAG CCTTCCCTGC720
35
      CCACCCCATT TATGAATTGA GCCAGGTTTG GTCCGTGGTG TCCCCCGCAC CCAGCAGGGG780
      ACAGGCAATC AGGAGGGCCC AGTAAAGGCT GAGATGAAGT GGACTGAGTA GAACTGGAGG840
      ACAAGAGTTG ACGTGAGTTC CTGGGAGTTT CCAGAGATGG GGCCTGGAGG CCTGGAGGAA900
      GGGGCCAGGC CTCACATTTG TGGGGNTCCC GAATGGCAGC CTGAGCACAG CGTAGGCCCT960
40
      TAATAAACAC CTGTTGGATA AGCCAAAAAA
```

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 109:
- 45 (A) LÄNGE: 187 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 50 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 55 (vi) HERKUNFT:

10

25

(A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 109:

KLNHVLELKA KGKKSSPVLN GTARVQEWKE HSLQEASAHH SVVIKPLSQS GMEEGAPLPA 60 SGPDLWAWLI PALESEGMTG TFTSAGLKSL SSSEAGSLLL GEVLRNLWKG KNYARPQCIP120 RMRTMAAAAD NSGSNTKTDD KGQCPAKEST LLLLRLVFTH GKDLLQYFLD IFIHLALHSI180 QKMHSVN

(2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 110:

- (A) LÄNGE: 148 Aminosäuren
- (B) TYP: Protein
- 15 (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- 20 (iii) HYPOTHETISCH: ja
 - (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH

(xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 110:

KEKENIQTLL KSKEQEVNEL LQKFQQAQEE LAEMKRYSES SSKLEEDKDK KINEMSKEVT 60

KLKEALNSLS QLSYSTSSSK RQSQQLEALQ QQVKQLQNQL AECKKQHQEV ISVYRMHLLY120

AVQGQMDEDV QKVLKQILTM CKNQSQKK 148

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 111:
- 35 (A) LÄNGE: 298 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 40 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 45 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 111:

QAQGQLRHGF LRPMPEPRGL ESGKTGSARG VAAGRHQEGE RPREGGPGTL RSKEAAGARP 60
AGAGPTRHCG PGSGAERAHS GLGDAVCPHR SAPGAGLADS TASRGVKGMG RDQTRRGGRG120
GVNELSGGRM VQAGVRSAGG GEREALASRA RGQGGPRGRR RSRDRCLSVR AGDEARSPAG180
VDVPTSCRRQ DARSGGRDKQ DMTWSGVTAR TEEARPAFLN TLGWWGCGKK RVCFFTSSTE240

20

SAHYGCPLGS QNPQHERNGA TQLKPGPLNP DTKPSSLEMN MLHFTTTALP DSGIGSGR 298

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 112:
 - (A) LÄNGE: 159 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear
- 10 (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja
- 15 (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
 - (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 112:

VPPLGCYPSP GFKQGHGKGT QDRGVPSCHL THRNSFSSRH RGSSGTAFSG LCRSLEGWRA 60 GRQAVLGELQ QDVTRRANGH GRGAPGHCAA RRLQGLGLRA PVPRGTAAQG LVRRGPTVDL120 VTLYALTAQP LGLAWQTVQH PGESRAWGET RLGEAGGAE 159

- 25 (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 113:
 - (A) LÄNGE: 178 Aminosäuren
 - (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
- 30 (D) TOPOLOGIE: linear
 - (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
 - (iii) HYPOTHETISCH: ja

35

40

- (vi) HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: MENSCH
- (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 113:

FWLIQQVFIK GLRCAQAAIR XPHKCEAWPL PPGLQAPSLE TPRNSRQLLS SSSTQSTSSQ 60
PLLGPPDCLS PAGCGGHHGP NLAQFINGVG REGFLGEXVP EHRVKGGKCW AMETXTXXVG120
GAICXRXCXT KTDLPGXNPG KGPWEGQGXG KRGANIHGQT CVRMCLRNQD RLPLGQVL 178

- (2) INFORMATION ÜBER SEQ ID NO: 114:
 - (A) LÄNGE: 174 Aminosäuren
- 50 (B) TYP: Protein
 - (C) STRANG: einzel
 - (D) TOPOLOGIE: linear

PCT/DE99/01170

- (ii) MOLEKÜLTYP: ORF
- (iii) HYPOTHETISCH: ja

(vi) HERKUNFT:

- (A) ORGANISMUS: MENSCH
- 10 (xi) SEQUENZ-BESCHREIBUNG: SEQ ID NO 114:

HRLVQRQRGP CPAAGCRHPC AAPCTRPAAL GTRPAIGSGG PRCSPHWVWC PRPLCHSSQN 60 LAQWEPVLVP EAHPNASLTM YVCTPFPXTL TFPWAFSRIP TXQISFSXTX PXADGPSNXX120 CXCFHGPAFS TLNPVFRHXF PQEAFPAHPI YELSQVWSVV SPAPSRGQAI RRAQ 174

15

i je menerali kana majaki di jedini kana kana ke kana ke maja menerali ka

Patentansprüche

- Eine Nukleinsäure-Sequenz, die ein Genprodukt oder ein Teil davon kodiert, umfassend
- a) eine Nukleinsäure-Sequenz, ausgewählt aus der Gruppe Seq. ID No 2, 3, 5-9, 11, 12, 16, 18, 20, 26, 36, 45, 107, 108.
- b) eine allelische Variation der unter a) genannten Nukleinsäure-Sequenzen

oder

5

35

45

- c) eine Nukleinsäure-Sequenz, die komplementär zu den unter a) oder b) genannten Nukleinsäure-Sequenzen ist.
- Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107,
 108, oder eine komplementäre oder allelische Variante davon.
- Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einer der Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Blasentumorgewebe erhöht exprimiert sind.
- BAC, PAC und Cosmid-Klone, enthaltend funktionelle Gene und ihre chromosomale Lokalisation, entsprechend den Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108, zur Verwendung als Vehikel zum Gentransfer.
 - Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 90% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
- Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine 95% ige Homologie zu einer humanen Nukleinsäure-Sequenz aufweist.
 - 7. Eine Nukleinsäure-Sequenz, umfassend einen Teil der in den Ansprüchen 1 bis 6 genannten Nukleinsäure-Sequenzen, in solch einer ausreichenden Größe, daß sie mit den Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 6 hybridisieren.
 - 8. Ein Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 4500 bp aufweist.

10

25

40

45

50

 Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 50 bis 4000 bp aufweist.

10. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, die mindestens eine Teilsequenz eines biologisch aktiven Polypeptids kodiert.

- 11 Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß einem der Ansprüche 1 bis 9, zusammen mit mindestens einer Kontroll- oder regulatorischen Sequenz.
- 15
 12. Eine Expressionskassette, umfassend ein Nukleinsäure-Fragment oder eine Sequenz gemäß Anspruch 11, worin die Kontroll- oder regulatorische Sequenz ein geigneter Promotor ist.
- 13. Eine Expressionskassette gemäß einem der Ansprüche 11 und 12, dadurch gekennzeichnet, daß die auf der Kassette befindlichen DNA-Sequenzen ein Fusionsprotein kodieren, das ein bekanntes Protein und ein biologisch aktives Polypeptid-Fragment umfaßt.
 - 14. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Ansprüchen 1 bis 10 zur Herstellung von Vollängen-Genen.
- 15. Ein DNA-Fragment, umfassend ein Gen, das aus der Verwendung gemäß
 Anspruch 14 erhältlich ist.
- 16. Wirtszelle, enthaltend als heterologen Teil ihrer exprimierbaren genetischen Information ein Nukleinsäure-Fragment gemäß einem der Ansprüche 1 bis 10.
 - 17. Wirtszelle gemäß Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß es ein prokaryontisches oder eukaryontische Zellsystem ist.
 - 18. Wirtszelle gemäß einem der Ansprüche 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, daß das prokaryontische Zellsystem E. coli und das eukaryontische Zellsystem ein tierisches, humanes oder Hefe-Zellsystem ist.
 - 19. Ein Verfahren zur Herstellung eines Polypeptids oder eines Fragments, dadurch gekennzeichnet, daß die Wirtszellen gemäß den Ansprüchen 16 bis 18 kultiviert werden.

20. Ein Antikörper, der gegen ein Polypeptid oder ein Fragment gerichtet ist, welches von den Nukleinsäuren der Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 kodiert wird, das gemäß Anspruch 19 erhältlich ist.

5

21. Ein Antikörper gemäß Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß er monoklonal ist.

10

- 22. Ein Antikörper gemäß Anspruch 20 dadurch gekennzeichnet, daß er ein Phage-Display-Antikörper ist.
- 23. Polypeptid-Teilsequenzen, gemäß den Sequenzen Seq. ID No 51-106, 109-114. 15
 - 24. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 23, mit mindestens 80% iger Homologie zu diesen Sequenzen.

20

25.Ein aus einem Phage-Display hervorgegangenen Polypeptid, welches an die Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 23 binden kann.

25

26. Polypeptid-Teilsequenzen gemäß Anspruch 23, mit mindestens 90% iger Homologie zu diesen Sequenzen.

- 27. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No 51-106, 109-114, als Tools zum Auffinden von Wirkstoffen gegen den Blasentumor.
- 28. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen gemäß den Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 zur Expression von Polypeptiden, die als Tools zum Auffinden von 35 Wirkstoffen gegen den Blasentumor verwendet werden können.
- 29. Verwendung der Nukleinsäure-Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108 in sense oder antisense Form.
- 30. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No 51-106, 109-114 als Arzneimittel in der Gentherapie zur Behandlung des Blasentumors. 45
 - 31. Verwendung der Polypeptid-Teilsequenzen Seq. ID No 51-106, 109-114, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung gegen den Blasentumor.

- 32. Arzneimittel, enthaltend mindestens eine Polypeptid-Teilsequenz Seq. ID No 51-106, 109-114.
- 33. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es eine genomische Sequenz ist.
- 34. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß es eine mRNA-Sequenz ist.
- 35. Genomische Gene, ihre Promotoren, Enhancer, Silencer, Exonstruktur, Intronstruktur und deren Spleißvarianten, erhältlich aus den cDNAs der Sequenzen Seq. ID No 2-50, 107, 108.
 - 36. Verwendung der genomischen Gene gemäß Anspruch 33, zusammen mit geeigneten regulativen Elementen.
 - 37. Verwendung gemäß Anspruch 36, dadurch gekennzeichnet, daß das regulative Element ein geeigneter Promotor und/ oder Enhancer ist.
- 38. Eine Nukleinsäure-Sequenz gemäß den Ansprüchen 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Größe des Fragments eine Länge von mindestens 300 bis 3500 bp aufweist.

Systematische Gen-Suche in der Incyte LifeSea Datenbank

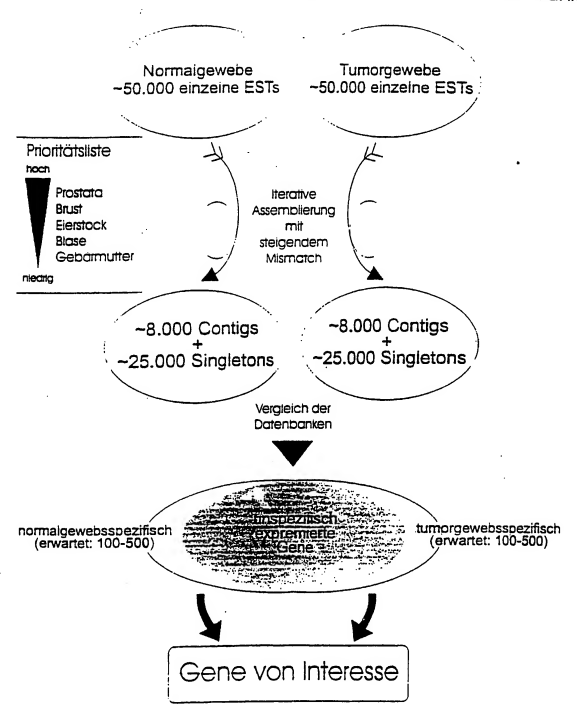
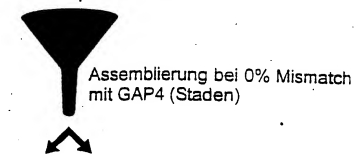


Fig. 1

WO 99/54447 - PCT/DE99/01170

Prinzip der EST-Assemblierung

-50.000 ESTs pro Gewebe



Contigs

Singletons

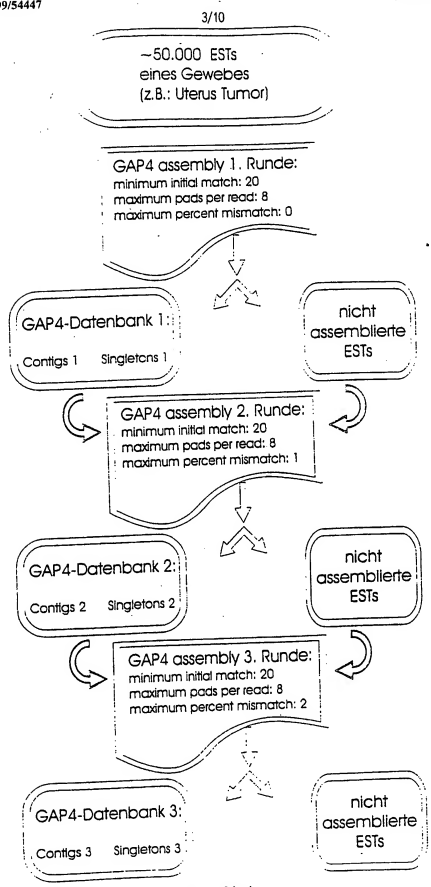
In Anzahl und Länge zunehmende Contigs Iterative Assemblierung mit steigendem Mismatch (1%,2%,4%)

5000-6000 Contigs ~25.000 übrige Singletons



~30.000 Konsensussequenzen pro Gewebe

Fig. 2a



tang palikan kalang at terbagai kentang kalangkan dian mengapadan dianggaran banah banah banah banah dianggara

Fig. 2b1

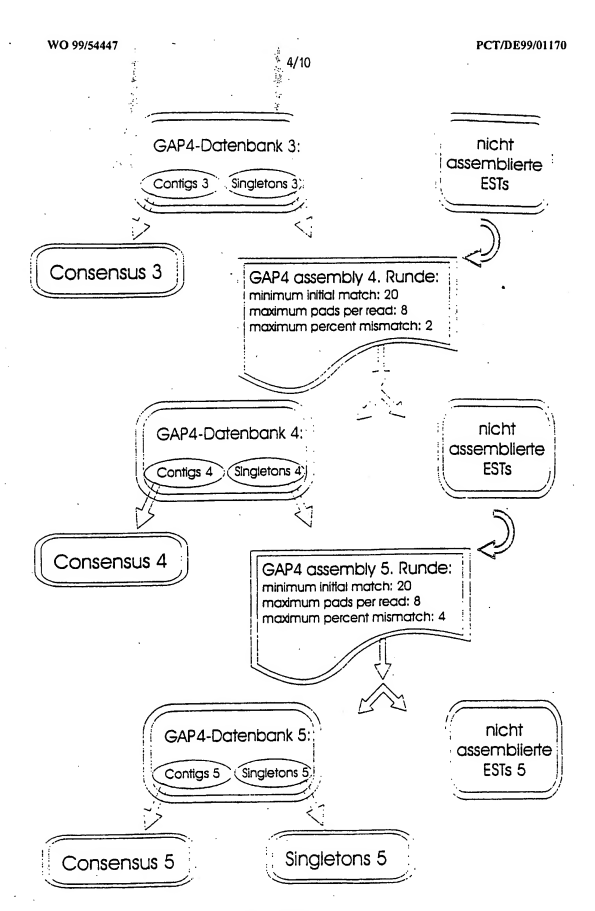


Fig. 2b2

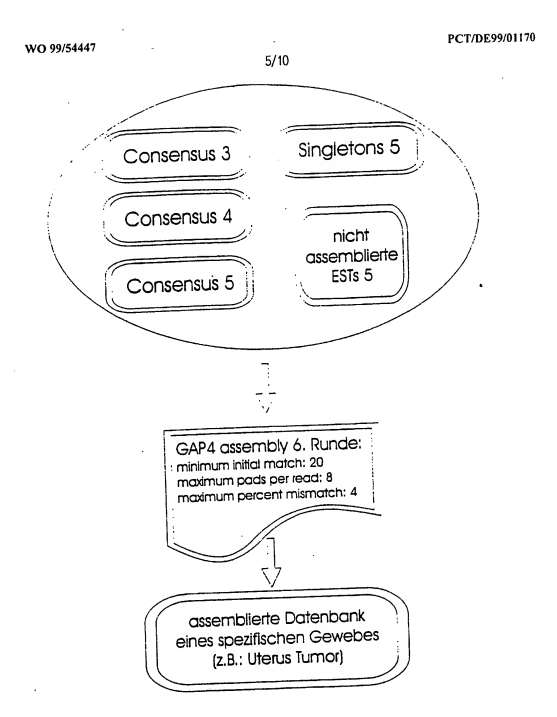


Fig. 2b4

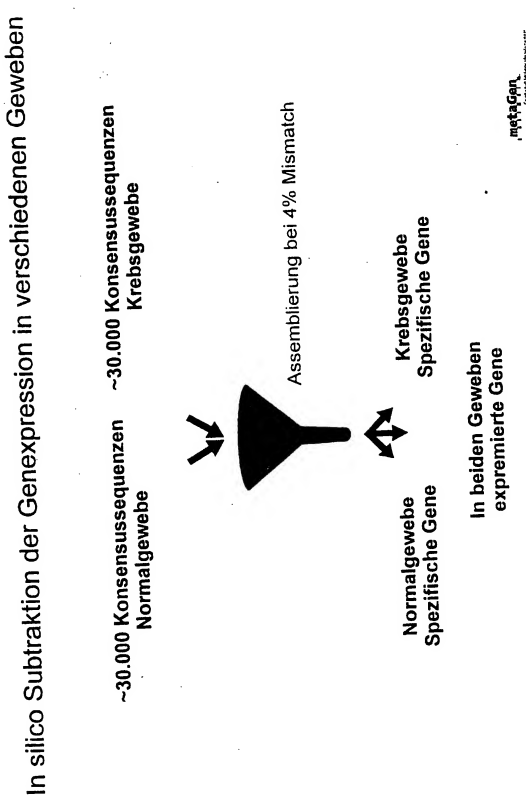


Fig. 3

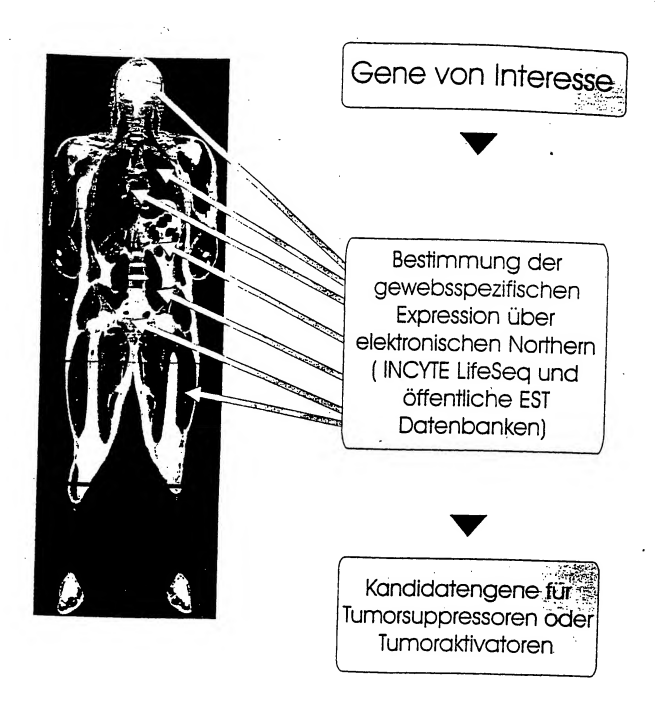


Fig. 4a

PCT/DE99/01170

9/10

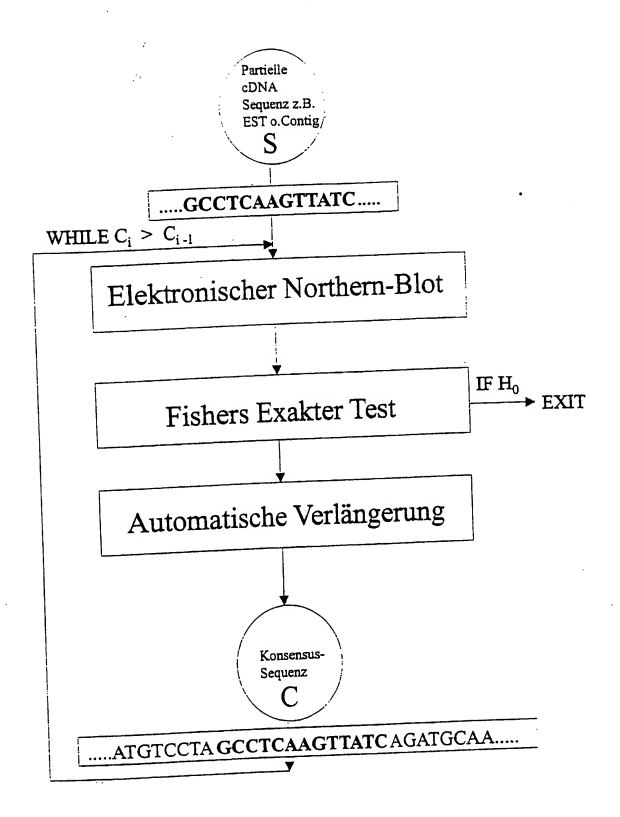


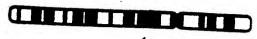
Fig. 4b

PCT/DE99/01170

Isolieren von genomischen BAC und PAC Klonen

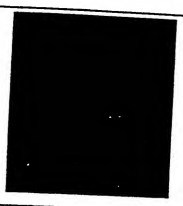


Chromosomale Klon-Lokalisation über FISH





Hybridisierungssignal



Sequenzierung von Klonen, die in Regionen lokalisiert sind, die chromosomale Deletionen in Prostata- und Brustkrebs aufweisen, führt zur Identifizierung von Kandidatengenen





Bestätigung der Kandidatengene durch Screening von Mutationen und/oder Deletionen in Krebsgeweben THIS PAGE BLANK (USPTO)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

	☐ BLACK BORDERS
	☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	☐ FADED TEXT OR DRAWING
	BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
/	SKEWED/SLANTED IMAGES
	COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	GRAY SCALE DOCUMENTS
	☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)